TRAITL JE COOPERATION EN MATIL. (E DE BREVETS

PCT

NOTIFICATION D'ELECTION

(règle 61.2 du PCT)

Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL

Destinataire:

Commissioner

US Department of Commerce

United States Patent and Trademark

Office, PCT

2011 South Clark Place Room

CP2/5C24

Arlington, VA 22202

ETATS-UNIS D'AMERIQUE

en sa qualité d'office élu

Date d'expédition (jour/mois/année) 06 novembre 2000 (06.11.00)

Demande internationale no PCT/FR00/00754

Date du dépôt international (jour/mois/année)

24 mars 2000 (24.03.00)

Référence du dossier du déposant ou du mandataire

H52437 C2/MD

Date de priorité (jour/mois/année) 26 mars 1999 (26.03.99)

Déposant

RAOULT, Didier etc

| | 1. L'office désigné est avisé de son élection qui a été faite: |
|---|---|
| | X dans la demande d'examen préliminaire international présentée à l'administration chargée de l'examen préliminaire international le: |
| | 18 septembre 2000 (18.09.00) |
| | dans une déclaration visant une élection ultérieure déposée auprès du Bureau international le: |
| | 2. L'élection X a été faite |
| | n'a pas été faite |
| | avant l'expiration d'un délai de 19 mois à compter de la date de priorité ou, lorsque la règle 32 s'applique, dans le délai visé à la règle 32.2b). |
| | |
| | |
| | |
| | |
| ١ | |

Bureau international de l'OMPt 34, chemin des Colombettes 1211 Genève 20, Suisse Fonctionnaire autorisé

R. Forax

no de télécopieur: (41-22) 740.14.35 no de téléphone: (41-22) 338.83.38

TRAITE L COOPERATION EN MATIE. L DE BREVETS

| 1996 PCT | Expéditeur: le BUREAU INTERNATIONAL |
|--|---|
| PCT | Destinataire: |
| NOTIFICATION DE L'ENREGISTREMENT D'UN CHANGEMENT (règle 92bis.1 et instruction administrative 422 du PCT) Date d'expédition (jour/mois/année) 01 octobre 2001 (01.10.01) | DOMANGE, Maxime Cabinet Beau de Loménie 232, avenue du Prado F-13295 Marseille cedex 8 FRANCE |
| Référence du dossier du déposant ou du mandataire H52437 C2/MD | NOTIFICATION IMPORTANTE |
| Demande internationale no | Date du dépôt international (jour/mois/année) |
| PCT/FR00/00754 | 24 mars 2000 (24.03.00) |
| Les renseignements suivants étaient enregistrés en ce qui co X le déposant X l'inventeur | le mandataire le représentant commun Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de l'Etat) |
| Nom et adresse LA SCOLLA, Bernard | FR FR |
| Chemin de Saint Marc 5, Lotissement Négrel | no de téléphone |
| F-13790 Rousset FRANCE | no de télécopieur |
| FRANCE | TIO de telecopisor |
| | no de téléimprimeur |
| 2. Le Bureau international notifie au déposant que le changeme | ent indiqué ci-après a été enregistré en ce qui concerne: |
| ia personne X le nom i'adress | |
| Nom et adresse | Nationalité (nom de l'Etat) Domicile (nom de l'Etat) FR FR |
| LA SCOLA, Bernard Chemin de Saint Marc | FR FR |
| 5, Lotissement Négrel | no de telepriorie |
| F-13790 Rousset FRANCE | no de télécopieur |
| | no de téléimprimeur |
| 3. Observations complémentaires, le cas échéant: Correction du nom. | |
| 4. Une copie de cette notification a été envoyée: | |
| X à l'office récepteur | aux offices désignés concernés |
| à l'administration chargée de la recherche international | e X aux offices élus concernés |
| X à l'administration chargée de l'examen préliminaire inte | |
| | Fonctionnaire autorisé: |
| Bureau international de l'OMPI 34, chemin des Colombettes | Ellen MOYSE |
| 1211 Genève 20, Suisse | 2 |
| no de télécopieur (41-22) 740.14.35 | no de téléphone (41-22) 338.83.38 |

Formulaire PCT/IB/306 (mars 1994)



REQUEST

The undersigned requests that the present international application be processed

| International Application No. | |
|--|--|
| International Filing Date | |
| Name of receiving Office and "PCT International Application" | |

Feeceiving Office use only

according to the Patent Cooperation Treaty. Applicant's or agent's file reference (if desired) (12 characters maximum) H52437 C2/MD Box No. I TITLE OF INVENTION DIAGNOSIS OF WHIPPLE'S DISEASE Box No. II APPLICANT This person is also inventor Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. Telephone No. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.) UNIVERSITE DE LA MEDITERRANEE (Aix-Marseille II) Facsimile No. Jardin du Pharo 58 Boulevard Charles Livon Teleprinter No. 13284 MARSEILLE cedex 07 **FRANCE** Applicant's registration No. with the Office State (that is, country) of nationality: State (that is, country) of residence: **FRANCE** FRANCE This person is applicant all designated all designated States except the the United States the States indicated in the for the purposes of: States United States of America of America only Supplemental Box Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S) Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. This person is: The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.) applicant only RAOULT Didier applicant and inventor 16 rue de Lorraine 13008 MARSEILLE inventor only (If this check-box is FRANCE marked, do not fill in below.) Applicant's registration No. with the Office State (that is, country) of nationality: State (that is, country) of residence: FRANCE FRANCE This person is applicant for all designated all designated States except the United States the States indicated in the the purposes of: States the United States of America of America only Supplemental Box Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a continuation sheet. Box No. IV AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the competent International Authorities as: agent common representative Name and address: Telephone No. (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.) 33.4.91.76.55.30 **DOMANGE Maxime** C/O CABINET BEAU DE LOMENIE Facsimile No. 232 Avenue du Prado 33.4.91.77.97.09 13295 MARSEILLE cedex 8 FRANCE Teleprinter No. Agent's registration No. with the Office Address for correspondence: Mark this check-box where no agent or common representative is/has been appointed and the space above is used instead to indicate a special address to which correspondence should be sent.

| | | •′ |
|--|--|----|
| | | v |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

| Continuation of Box No. III RTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURT. R) INVENTOR(S) | | | | | | |
|--|---|---|--|--|--|--|
| If none of the following sub-boxes is used, this sheet should not b | be included in the request. | | | | | |
| Name and address: (Family name followed by given name; for a lega. The address must include postal code and name of country. The country Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence. | y of the address indicated in this | This person is: applicant only | | | | |
| LA SCOLLA Bernard Chemin de Saint Marc 5 Lotissement Negrel 13790 ROUSSET | applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.) | | | | | |
| FRANCE | | Applicant's registration No. with the Office | | | | |
| State (that is, country) of nationality: FRANCE | State (that is, country) of resi | sidence: FRANCE | | | | |
| the purposes of: States the United | States of America Of Am | Inited States the States indicated in the Supplemental Box | | | | |
| Name and address: (Family name followed by given name; for a legal The address must include postal code and name of country. The country Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of no BIRG Marie-Laure La Grangette Chemin des Oliviers Les Arnauds 13400 MARSEILLE | y of the address indicated in this | This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.) Applicant's registration No. with the Office | | | | |
| | | | | | | |
| State (that is, country) of nationality: FRANCE | State (that is, country) of resi | idence: FRANCE | | | | |
| | - 1 1 | nited States the States indicated in the Supplemental Box | | | | |
| Name and address: (Family name followed by given name; for a legal The address must include postal code and name of country. The country Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of refENOLLAR Florence Le Magellan 352 Avenue du Prado 13008 MARSEILLE | of the address indicated in this | This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is | | | | |
| FRANCE | } | marked, do not fill in below.) Applicant's registration No. with the Office | | | | |
| | | ·· | | | | |
| State (that is, country) of nationality: FRANCE | State (that is, country) of resid | FRANCE | | | | |
| the purposes of: States the United S | States of America Of America | nited States the States indicated in the Supplemental Box | | | | |
| Name and address: (Family name followed by given name; for a legal The address must include postal code and name of country. The country Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residenc | of the address indicated in this esidence is indicated below.) | This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.) Applicant's registration No. with the Office | | | | |
| | State (that is, country) of resid | dence: | | | | |
| | | ited States the States indicated in the erica only Supplemental Box | | | | |
| Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a | nother continuation sheet. | | | | | |

| | | | • |
|----|--|--|---|
| | | | • |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| G. | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |





DESIGNATION OF STATES Box No. V

Mark the applicable check-boxes below; at least one must be marked.

The following designations are hereby made under Rule 4.9(a): (Double-click here if you want all the boxes below checked.)

Regional Patent

- ARIPO Patent: GH Ghana, GM Gambia, KE Kenya, LS Lesotho, MW Malawi, MZ Mozambique, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland, TZ United Republic of Tanzania, UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other State which is a Contracting State of the Harare Protocol and of the PCT
- Eurasian Patent: AM Armenia, AZ Azerbaijan, BY Belarus, KG Kyrgyzstan, KZ Kazakhstan, MD Republic of Moldova, RU Russian Federation, TJ Tajikistan, TM Turkmenistan, and any other State which is a Contracting State of the Eurasian Patent Convention and of the PCT
- ⊠ EP European Patent: AT Austria, BE Belgium, CH & LI Switzerland and Liechtenstein, CY Cyprus, DE Germany, DK Denmark, ES Spain, FI Finland, FR France, GB United Kingdom, GR Greece, IE Ireland, IT Italy, LU Luxembourg, MC Monaco, NL Netherlands, PT Portugal, SE Sweden, TR Turkey, and any other State which is a Contracting State of the European Patent Convention and of the PCT
- OA OAPI Patent: BF Burkina Faso, BJ Benin, CF Central African Republic, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroon, GA Gabon, GN Guinea, GW Guinea-Bissau, ML Mali, MR Mauritania, NE Niger, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and any other State which is a member State of OAPI and a Contracting State of the PCT (if other kind of protection or treatment desired, specify on dotted line).....

National Patent (if other kind of protection or treatment desired, specify on dotted line):

| | | ,, | | | | | | |
|------------------------|---------------|--|------------------------|---------|-----------------------------------|------------------------|------------------------|---|
| \boxtimes | AE | United Arab Emirates | \boxtimes | GE | Georgia | \boxtimes | MW | Malawi |
| | \mathbf{AG} | Antigua and Barbuda | $\overline{\boxtimes}$ | GH | Ghana | $\overline{\boxtimes}$ | MX | Mexico |
| \boxtimes | \mathbf{AL} | Albania | \boxtimes | GM | Gambia | | MZ | Mozambique |
| $\overline{\boxtimes}$ | \mathbf{AM} | Armenia | \boxtimes | HR | Croatia | \boxtimes | NO | Norway |
| $\overline{\boxtimes}$ | ΑT | Austria | \boxtimes | HU | Hungary | 茵 | NZ | New Zealand |
| $\overline{\boxtimes}$ | ΑU | Australia | \boxtimes | ID | Indonesia | \boxtimes | PL | Poland |
| | AZ | Azerbaijan | \boxtimes | IL | Israel | \boxtimes | PT | Portugal |
| $\overline{\boxtimes}$ | BA | Bosnia and Herzegovina | $\overline{\boxtimes}$ | IN | India | $\overline{\boxtimes}$ | RO | Romania |
| _ | | | \boxtimes | IS | Iceland | \boxtimes | RU | Russian Federation |
| \boxtimes | BB | Barbados | \boxtimes | JP | Japan | _ | | |
| $\overline{\boxtimes}$ | BG | Bulgaria | \boxtimes | KE | Kenya | \boxtimes | SD | Sudan |
| $\overline{\boxtimes}$ | BR | Brazil | \boxtimes | KG | Kyrgyzstan | \boxtimes | SE | Sweden |
| | BY | Belarus | $\overline{\boxtimes}$ | KP | Democratic People's | \boxtimes | SG | Singapore |
| | BZ | Belize | | | Republic of Korea | \boxtimes | SI | Slovenia |
| $\overline{\boxtimes}$ | CA | Canada | \boxtimes | KR | Republic of Korea | \boxtimes | SK | Slovakia |
| \boxtimes | CH & | LI Switzerland and Liechtenstein | \boxtimes | KZ | Kazakhstan | \boxtimes | SL | Sierra Leone |
| \boxtimes | CN | China | \boxtimes | LC | Saint Lucia | \boxtimes | TJ | Tajikistan |
| | CO | Colombia | \boxtimes | LK | Sri Lanka | \boxtimes | TM | Turkmenistan |
| \boxtimes | CR | Costa Rica | \boxtimes | LR | Liberia | \boxtimes | TR | Turkey |
| \boxtimes | CU | Cuba | $\overline{\boxtimes}$ | LS | Lesotho | $\overline{\boxtimes}$ | TT | Trinidad and Tobago |
| $\overline{\boxtimes}$ | \mathbf{CZ} | Czech Republic | $\overline{\boxtimes}$ | LT | Lithuania | | | |
| $\overline{\boxtimes}$ | DE | Germany | $\overline{\boxtimes}$ | LU | Luxembourg | \boxtimes | TZ | United Republic of Tanzania |
| $\overline{\boxtimes}$ | DK | Denmark | $\overline{\boxtimes}$ | LV | Latvia | \boxtimes | UA | Ukraine |
| | \mathbf{DM} | Dominica | $\overline{\boxtimes}$ | MA | Morocco | | UG | Uganda |
| | DZ | Algeria | $\overline{\boxtimes}$ | MD | Republic of Moldova | \boxtimes | US | United States of America |
| | EE | Estonia | | | | | | |
| \boxtimes | ES | Spain | \boxtimes | MG | Madagascar | \boxtimes | $\mathbf{U}\mathbf{Z}$ | Uzbekistan |
| \boxtimes | FI | Finland | \boxtimes | MK | The former Yugoslav | \boxtimes | VN | Viet Nam |
| $\overline{\boxtimes}$ | GB | United Kingdom | | | Republic of Macedonia | | YU | Yugoslavia |
| $\overline{\boxtimes}$ | GD | Grenada | | | · | $\overline{\boxtimes}$ | ZA | South Africa |
| | | | \boxtimes | MN | Mongolia | 茵 | ZW | Zimbabwe |
| | | | _ | | 2 | _ | | *************************************** |
| Charl | | | | | . I DOT 0 | | | |
| Check | k-boxes | reserved for designating States which have | becom | e party | to the PCT after issuance of this | snee | ι | |
| | | | | | | | | |
| <u> </u> | | | | | | $\overline{}$ | | |
| | | | | | | | | |

Precautionary Designation Statement: In addition to the designations made above, the applicant also makes under Rule 4.9(b) all other designations which would be permitted under the PCT except the designation(s) indicated in the Supplemental Box as being excluded from the scope of this statement. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any designation which is not confirmed before the expiration of 15 months from the priority date is to be regarded as withdrawn by the applicant at the expiration of that time limit. (Confirmation (including fees) must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)

| | | • |
|--|--|---|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

| Box No. VI PRIORI | TY CLAIM | | | |
|---|--|---|--|--|
| | lowing earlier application | on(s) is hereby claimed: | | |
| Filing date | Number | | Where earlier application | is: |
| of earlier application (day/month/year) | of earlier application | national application: country | regional application:* | international application: receiving Office |
| item (1) 21 May 1999 | 99/06679 | FRANCE | | |
| item (2) 26 March 1999 | 99/03989 | FRANCE | | |
| item (3) | | | | |
| item (4) | | | | |
| item (5) | | | | |
| | laims are indicated in the S | | | |
| The receiving Office is r (only if the earlier applied Office) identified above a | cation was filed with the (| ansmit to the Internationa Office which for the purpo | al Bureau a certified copy of toses of this international appropriate the control of the control | the earlier application(s) dication is the receiving |
| all items (1) | tem (2) item | (3) item (4) | item item (5) | other, see Supplemental Box |
| *Where the earlier applicat. Industrial Property or one M | ion is an ARIPO application, Member of the World Trade C | indicate at least one country Prganization for which that ed | party to the Paris Convention fo arlier application was filed (Rule | or the Protection of 2 4.10(b)(ii)): |
| Box No. VII INTERNA | ATIONAL SEARCHING | AUTHORITY | | |
| international search, indica | te the Authority chosen; the t | (SA) (if two or more Intern wo-letter code may be used): | | ire competent to carry out the |
| Request to use results of ea Searching Authority): | arlier search: reference to | that search (if an earlier sea | arch has been carried out by or r | equested from the International |
| Date (day/month/year) 21 May 1999 | Number FA 57269 | 99 | Country (or regional Office FRANCE | ?) |
| Box No. VIII DECLAR | ATIONS | | | |
| The following declarations a the right column the number of | re contained in Boxes Nos. VI of each type of declaration): | III (i) to (v) (mark the applicab | ele check-boxes below and indicate | e in Number of declarations |
| Box No. VIII (i) | Declaration as to the ident | tify of the inventor | | : |
| Box No. VIII (ii) | Declaration as to the appli and be granted a patent | icant's entitlement, as at the int | ternational filing date, to apply for | : |
| Box No. VIII (iii) | Declaration as to the appli priority of the earlier appli | | ternational filing date, to claim the | : |
| Box No. VIII (iv) | Declaration of inventorshi America) | ip (only for the purposes of the | designation of the United States o | of : |
| Box No. VIII (v) | Declaration as to non-prei | udicial disclosures or avantin | | |

| | | | • • • |
|---|--|--|-------|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| + | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

| Box No. IX CHECK LIST; LANGUAGE O | F FILING | |
|---|--|--|
| This international application contains: (a) the following number of sheets in | This international application is accompanied by the fitem(s) (mark the applicable check-boxes below and in | ollowing Number of items |
| paper form: request (including declaration sheets) | right column the number of each item): 1. | · |
| : 4 | 2. | |
| description (excluding sequence listing part) : 25 | 3. original general power of attorney | • |
| claims : 4 | ′ | : |
| abstract : 1 | 4. Copy of general power of attorney; reference nu if any: | mber, |
| drawings : 4 | 5. statement explaining lack of signature | ; |
| Sub-total number of sheets: | | : |
| sequence listing part of | 6. priority document(s) identified in Box No. VI a item(s): | |
| description (actual number of sheets if filed in paper form, whether or not also filed in | 7. translation of international application into | |
| computer readable form; see | (language): 8. Separate indications concerning deposited | ; |
| (b) below) : 2 Total number of sheets : 40 | microorganism or other biological material | : |
| (b) sequence listing part of description filed in computer readable form | 9. Sequence listing in computer readable form (ind also type and number of carriers (diskette, CD-R CD-R or other)) | icate OM, |
| (i) □ only (under Section 801(a)(i)) (ii) □ in addition to being | (i) copy submitted for the purposes of internation search under Rule 13 <i>ter</i> only (and not as par | onal t of |
| filed in paper form | the international application) | : |
| (under Section 801(a)(ii)) | (ii) (only where check-box (b)(i) or (b)(ii) is mar in left column) additional copies including, v | ked vhere |
| Type and number of carriers (diskette, | applicable, the copy for the purposes of | viicre |
| CD-ROM, CD-R or other) on which the | international search under Rule 13ter | : |
| sequence listing part is contained (additional copies to be indicated under | (iii) together with relevant statement as to the ide | ntity |
| item 9(ii), in right column): | of the copy or copies with the sequence listin | g |
| | 10. other (specify) | |
| Figure of the drawings which | Language of filing of the | ······································ |
| should accompany the abstract: | international application: FRANCE | |
| Box No. X SIGNATURE OF APPLICANT | , AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE | |
| Next to each signature, indicate the name of the person the request). | n signing and the capacity in which the person signs (if such capaci | ty is not obvious from reading |
| Maxime DOMANGE | Provide the control of the control o | |
| Date of actual receipt of the purported | For receiving Office use only | |
| international application: | | 2. Drawings: |
| Corrected date of actual receipt due to later bu timely received papers or drawings completing the purported international application: | | received: |
| 4. Date of timely receipt of the required corrections under PCT Article 11(2): | | not received: |
| 5. International Searching Authority (if two or more are competent): ISA / | 6. Transmittal of search copy delayed until search fee is paid | |
| Date of the state | For International Bureau use only | |
| Date of receipt of the record copy by the International Bureau: | | |

| | ž. | | • ! |
|--|----|--|-----|
| | | | • |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

(article 18 et règles 43 et 44 du PCT)

| du mandataire H52437 C2/MD | | mission du rapport de recherche internationale et, le cas échéant, le point 5 ci-après |
|--|---|---|
| Demande internationale nº | Date du dépôt international(jour/mois/année) | (Date de priorité (la plus ancienne) (jour/mois/année) |
| PCT/FR 00/00754 | 24/03/2000 | 26/03/1999 |
| Déposant | | |
| | | |
| UNIVERSITE DE LA MEDITERRA | ANEE (AIX-MARSEILLE II) | |
| | onale, établi par l'administration chargée de la re e copie en est transmise au Bureau internationa | |
| Ce rapport de recherche internationale co | mprend4 feuilles. | |
| X II est aussi ac∞mpagné d | "une copie de chaque document relatif à l'état d | le la technique qui y est cité. |
| Base du rapport | | |
| | echerche internationale a été effectuée sur la b posée, sauf indication contraire donnée sous le | |
| la recherche internationale | e a été effectuée sur la base d'une traduction de | a la demande internationale remise à l'administration. |
| la recherche internationale a été e X contenu dans la demande | es de nucléotides ou d'acides aminés divulgu ffectuée sur la base du listage des séquences : internationale, sous forme écrite. | |
| I = | Iministration, sous forme écrite. | |
| I 😕 | dministration, sous forme déchiffrable par ordina | iteur. |
| | elle le listage des séquences présenté par écrit emande telle que déposée, a été fournie. | et fourni ultérieurement ne vas pas au-delà de la |
| | elle les informations enregistrées sous forme dé présenté par écrit, a été fournie. | chiffrable par ordinateur sont identiques à celles |
| 2. Il a été estimé que certal | nes revendications ne pouvalent pas faire l'o | objet d'une recherche (voir le cadre I). |
| 3. Il y a absence d'unité de | l'Invention (voir le cadre II). | |
| 4. En ce qui concerne le titre, | | |
| CONT. | u'il a été remis par le déposant. | |
| Le texte a été établi par l'a | dministration et a la teneur suivante: | |
| 5. En ce qui concerne l 'abrégé , | | |
| χ le texte est approuvé tel q | u'il a été remis par le déposant | |
| le texte (reproduit dans le | | mément à la règle 38.2b). Le déposant peut ompter de la date d'expédition du présent rapport |
| 6. La figure des dessins à publier avec l | | |
| suggérée par le déposant. | | Aucune des figures n'est à publier. |
| parce que le déposant n'a | pas suggéré de figure. | ii est a publier. |
| parce que cette figure care | actérise mieux l'invention. | |



PCT/FR 00/00754

| A. CLASSE | MENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE C12N1/00 C12R1/01 C07K16/12 | | |
|---|---|--|--|
| | | | |
| | ssification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classificat | ion nationale et la CIB | |
| B. DOMAIN | IES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE | -1 | |
| Documentati CIB 7 | ion minimale consultée (système de classification suivi des symboles de C12N | classement) | · |
| Documentati | tion consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où c | es documents relèvent des domaines s | ur lesquels a porté la recherche |
| Base de dor | nnées électronique consultée au cours de la recherche internationale (no | m de la base de données, et si réalisab | le, termes de recherche utilisés) |
| C DOCUM | ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | | |
| Catégorie ° | Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication de | es passages pertinents | no. des revendications visées |
| | | | _ |
| A | RELMAN D.A. ET AL.: "Identification the uncultured bacillus of Whipple disease" NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 327, 1992, pages 293-301, XPOCité dans la demande | 's | 1 |
| X | DRANCOURT M.: "Tropheryma Whippel pathogene emergent a culture intracelulaire responsable de la mide Whipple" PRESSE MEDICALE, vol. 28, no. 8, 27 février 1999 (1999-02-27), page 435-439, XP002123742 le document en entier | aladie | 1 |
| | | | |
| | -/ | | · |
| X Voir | r la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents | Les documents de familles de b | revets sont indiqués en annexe |
| "A" docum consi "E" docum ou ap "L" docum priorit autre "O" docum une e | nent définissant l'état général de la technique, non idéré comme particulièrement pertinent nent antérieur, mais publié à la date de dépôt international près cette date nent pouvant jeter un doute sur une revendication de té ou cité pour déterminer la date de publication d'une citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) nent se référant à une divulgation orale, à un usage, à exposition ou tous autres moyens | " document ultérieur publié après la dat date de priorité et n'appartenenant p technique pertinent, mais cité pour c ou la théorie constituant la base de l " document particulièrement pertinent; être considérée comme nouvelle ou inventive par rapport au document c " document particulièrement pertinent; ne peut être considérée comme imp lorsque le document est associé à u documents de même nature, cette c pour une personne du métier | as a l'état de la omprendre le principe l'invention l'invention l'invention revendiquée ne peut comme impliquant une activité onsidéré isolément l'inven tion revendiquée liquant une activité inventive nou ollusieurs autres |
| "P" docum posté | nent publié avant la date de dépôt international, mais érieurement à la date de priorité revendiquée | * document qui fait partie de la même f | |
| | uelle la recherche internationale a été effectivement achevée | Date d'expédition du présent rapport | de recherche internationale |
| | 14 juin 2000 | 21/06/2000 | |
| Nom et adı | resse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 | Fonctionnaire autorisé | |
| | NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fay: (+31-70) 340-3016 | Panzica, G | |



PCT/FR 00/00754

| 04: | COUNTY OF COUNTY DESCRIPTION OF THE PROPERTY O | |
|--------------|--|-------------------------------------|
| C.(suite) De | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages perti | nents no. des revendications visées |
| | | |
| X | SCHOEDON G. ET AL.: "Deactivation of macrophages with interleukin-4 is the key to the isolation of Tropheryma whippelii" JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES, vol. 176, no. 3, 1997, pages 672-677, XP002123743 cité dans la demande abrégé | 1,2 |
| X | ZAAIJER H.L. ET AL.: "De ziekte van Whipple" NEDERLANDS TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE, vol. 143, no. 8, 20 février 1999 (1999-02-20), pages 388-392, XP002123744 abrégé | 1 |
| X,F | MULLER C. ET AL.: "Cultivation of T. Whippelii from peripheral blood mononuclear cells" GASTROENTEROLOGY, vol. 116, no. 4 part 2, - avril 1999 (1999-04) page A910 XP002123745 abrégé | 1 |
| X,P | RAOULT D. ET AL.: "Cultivation of the bacillus of Whipple's disease" THE NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 342, no. 9, 2 mars 2000 (2000-03-02), pages 620-625, XP000913986 cité dans la demande le document en entier | 1-26 |
| A,P | KIM B-J ET AL.: "Identification of mycobacterial species by comparative sequence analysis of the RNA polymerase gene (rpoB)" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, vol. 37, no. 6, juin 1999 (1999-06), pages 1714-1720, XP000913990 | 21-26 |
| A,P | HINRIKSON H.P.: "Detection of three different types of 'Tropheryma Whippelii' directly from clinical specimens by sequencing single-strand conformation polymorphism (SSCP) analysis and type specific PCR of their 16S-23S rbosomal intergenic spacer region" INTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC BACTERIOLOGY, vol. 49, octobre 1999 (1999-10), pages 1701-1706, XP000914233 | 21-26 |
| | -/ | |
| | <u> </u> | |

| | | | - | · • • • • • • • • • • • • • • • • • • • |
|----|--|-------|---|---|
| | | - H , | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | (4) | | |
| | | | | |
| 40 | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

PCT/FR 00/00754

| | | 1/FR 00/00/54 |
|----------------------------|---|-----------------------------------|
| C.(suite) D Catégorie ° | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'Indicationdes passages pertinen | its no. des revendications visées |
| | | no. des revendications visées |
| (| MOLLET C. ET AL.: "rpoB sequence analysis as a novel basis for bacterial identification" MOLECULAR MICROBIOLOGY, vol. 26, no. 5, 1997, pages 1005-1011, XP000913977 abrégé alinéas '0004!-'0006! figure 1 | 21-26 |
| | VON HERBAY A. ET AL.: "DIAGNOSTIC APPLICATION OF A POLYMERASE CHAIN REACTION ASSAY FOR THE WHIPPLE'S DISEASE BACTERIUM TO INTESTINAL BIOPSIES" GASTROENTEROLOGY, vol. 110, 1996, pages 1735-1743, XP000913982 le document en entier | 21-26 |
| | | |
| | | |

PATENT COOPERATION TREATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

| Applicant's or agent's file reference H52437 C2/MD | FOR FURTHER ACTION | | ionofTransmittalofInternational Preliminary Report (Form PCT/IPEA/416) | | | |
|---|--|--------------------|---|--|--|--|
| International application No. | International filing date (day | | Priority date (day/month/year) | | | |
| PCT/FR00/00754 | 24 March 2000 (24 | 1.03.00) | 26 March 1999 (26.03.99) | | | |
| International Patent Classification (IPC) or n C12N 1/00 | International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C12N 1/00 | | | | | |
| Applicant UNIVERSITE | DE LA MEDITERRAN | NEE (AIX-M | ARSEILLE II) | | | |
| This international preliminary exam and is transmitted to the applicant ac | ination report has been prepare ecording to Article 36. | ed by this Intern | national Preliminary Examining Authority | | | |
| 2. This REPORT consists of a total of | 5 sheets, include | ding this cover s | heet. | | | |
| This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). | | | | | | |
| These annexes consist of a to | otal of sheets | | RECEIVED | | | |
| 3. This report contains indications rela | iting to the following items: | | AUG 1 1 2003 | | | |
| I Basis of the report | | | AUG 1 1 2003 | | | |
| II Priority | | | TECH CENTER 1600/2900 | | | |
| III Non-establishment | of opinion with regard to nove | elty, inventive st | ep and industrial applicability | | | |
| IV Lack of unity of inv | vention | | | | | |
| v Reasoned statement citations and explan | t under Article 35(2) with regarations supporting such statem | ard to novelty, in | nventive step or industrial applicability; | | | |
| VI Certain documents | cited | | | | | |
| VII Certain defects in the | he international application | • | | | | |
| VIII Certain observation | ns on the international applicat | ion | | | | |
| | | | | | | |
| Date of submission of the demand | Date | e of completion | of this report | | | |
| 18 September 2000 (18.09.00) | | 16 | 5 July 2001 (16.07.2001) | | | |
| Name and mailing address of the IPEA/EP | Aut | horized officer | | | | |
| Facsimile No. | Telo | ephone No. | | | | |

| | | | `, | • | , 1 · | |
|--|--|---|----|---|-------|---|
| | | • | | | 1 | ; |
| | | • | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/FR00/00754

| With regard to the elements of the international application.* the international application as originally filed the description: pages | | of the rep | | |
|--|-------------|-----------------------|--|---|
| the description: pages | 1. With | regard to | the elements of the international application:* | |
| pages | | the inter | national application as originally filed | |
| pages | \boxtimes | the desc | ription: | |
| the claims: pages | | | 1.05 | |
| the claims: pages | | | | , filed with the demand |
| the claims: pages | | | , filed with the letter of | |
| pages | N ZI | | | į |
| pages | | | | , as originally filed |
| pages 1-24 , filed with the letter of 26 June 2001 (26.06.2001) | | | , as amended (together | with any statement under Article 19 |
| the drawings: pages 1/4-4/4 , as originally filed pages , filed with the letter of | | | | , filed with the demand |
| the drawings: pages | | | 1-24 filed with the letter of | |
| pages | <u> </u> | | | |
| the sequence listing part of the description: pages , filed with the letter of pages , filed with the letter of pages , filed with the letter of , as originally filed pages , filed with the letter of 2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is: the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3). 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally | | the drav | | . as originally filed |
| the sequence listing part of the description: pages | | - | 1/4-4/4 | , filed with the demand |
| the sequence listing part of the description: pages pages , filed with the letter of . With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is: the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3). With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filled together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | • - | filed with the letter of | |
| pages | | | | |
| pages | | the seque | | , , , |
| 2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is: the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/or 55.3). 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages | | pages | | , as originally filed |
| 2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is: the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3). 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. 4. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages | ł | pages | | , filed with the demand |
| the international application was filed, unless otherwise indicated under this determents were available or furnished to this Authority in the following language the language of a translation furnished for the purposes of international search (under Rule 23.1(b)). the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3). 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. 4. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | | | |
| the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3). 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | 1 41 - 2 | nternationse elemen | nal application was filed, unless otherwise indicated under this item. Its were available or furnished to this Authority in the following language | which is: |
| the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3). 3. With regard to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the international application, the international preliminary examination was carried out on the basis of the sequence listing: contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. 4. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | the lan | guage of publication of the international application (under Rule 48.3(b)). | |
| contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages | | the lar | nguage of the translation furnished for the purposes of international preliminary | examination (under Rule 55.2 and/ |
| contained in the international application in written form. filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages | 3. Wit | h regard iminary e | to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the interna examination was carried out on the basis of the sequence listing: | tional application, the international |
| filed together with the international application in computer readable form. furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages | | . • | | |
| furnished subsequently to this Authority in written form. furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos. the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | | | |
| furnished subsequently to this Authority in computer readable form. The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages | | | | |
| The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished. The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | | | |
| The statement that the information recorded in computer readable form is identical to the written sequence listing has been furnished. 4. The amendments have resulted in the cancellation of: the description, pages the claims, Nos the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | The s | statement that the subsequently furnished written sequence listing does no | t go beyond the disclosure in the |
| the claims, Nos the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | |] The s | tatement that the information recorded in computer readable form is identical | I to the written sequence listing has |
| the claims, Nos the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | 4. | The a | mendments have resulted in the cancellation of: | |
| the drawings, sheets/fig This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | | the description, pages | |
| This report has been established as if (some of) the amendments had not been made, since they have been considered to go beyond the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | 1 | | | |
| * Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain amendments (Rule 70.16 and 70.17). | | | the drawings, sheets/fig | |
| in this report as "originally filed" and are not annexed to this report since they do not contain unicolarities (Nation 1987) and 70.17). | 5. | This re | eport has been established as if (some of) the amendments had not been made, s d the disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).** | since they have been considered to go |
| ** Any replacement sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and annexed to this report. | in i | this repo | t sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invit ort as "originally filed" and are not annexed to this report since they do n | tation under Article 14 are referred to not contain amendments (Rule 70.16 |
| | ** Any | replace | ment sheet containing such amendments must be referred to under item l and ann | exed to this report. |

| | , | ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; ; | |
|--|---|---------------------------------------|--|
| | • | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/00754

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement

| Statement | | | |
|-------------------------------|-------------|-------------|-----|
| Novelty (N) | Claims | 1-15, 18-24 | YES |
| | Claims | 16, 17 | NO |
| Inventive step (IS) | Claims | 1-15, 18-24 | YES |
| | Claims | 16, 17 | NO |
| Industrial applicability (IA) | Claims | 1-24 | YES |
| | - Claims | | NO |

2. Citations and explanations

1. Reference is made to the following documents:

D1: SCHOEDON G. ET AL., JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES, vol. 176, no. 3, 1997, pages 672-677

D2: DRANCOURT M., PRESSE MEDICALE, vol. 28, no. 8, 27 February 1999, pages 435-439

D3: ZAAIJER H.L. ET AL., NEDERLANDS TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE, vol. 143, no. 8, 20 February 1999, pages 388-392

D4: VON HERBAY A. ET AL., GASTROENTEROLOGY, vol. 110, 1996, pages 1735-1743

D5: MOLLET C. ET AL., MOLECULAR MICROBIOLOGY, vol. 26, no. 5, 1997, pages 1005-1011

D6: RAOULT D. ET AL., THE NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 342, no. 9, 2 March 2000, pages 620-625

D7: HINRIKSON H.P. ET AL., INTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC BACTERIOLOGY, vol. 49, October 1999,

| | • | |
|--|---|--|
| | * | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

pages 1701-1706.

2. Industrial applicability (PCT Article 33(4)):

The content of Claims 1-24 is industrially applicable.

- 3. Novelty (PCT Article 33(2)):
- 3.1 Although it appears to describe a method of culturing Tropheryma whippelii, document D1 cannot be considered to anticipate the subject matter of Claim 1 of the present application.

Indeed, the subsequent documents D7 (see page 1701, summary, 2^{nd} line; page 1705, 1^{st} column, discussion) and D6 (see page 620, 2^{nd} column, 2^{nd} paragraph) both indicate that, despite the work described in D1, the T-whippelii bacterium is not available either in the form of a culture or of an isolate.

The content of Claim 1 is therefore considered to be novel over the available prior art. Consequently, Claims 2-3 are also novel over the cited documents.

None of the cited documents explicitly describes a T-whippelii antigen, a specific antibody against T. whippelii or a method for detecting an antibody against T. whippelii.

Claims 4--15 therefore appear to be novel over the cited documents.

3.2 Claims 16 and 17 are not novel.

| | | | · / | ٠, | • • | |
|--|--|---|-----|----|-----|--|
| | | • | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

The claims relate to a kit (i.e. a product) and cannot therefore refer back to Claims 13-15, that are directed to methods (PCT Guidelines, Section IV, Chapter III-3.8).

It should furthermore be noted that any independent claim should clearly and unambiguously identify all the technical features required to carry out the invention (PCT Guidelines, Section IV, Chapter III-4.4). If the introductory part of Claim 16 was intended to indicate that the methods of Claims 13-15 could be carried out using the claimed kit, this should have been clearly specified in said claim (i.e. by identifying those components that the kit must necessarily contain).

In the present case, the use of the term "or" clearly indicates that the kit may contain each of the components mentioned on its own.

Claim 16 therefore also concerns a kit that may contain exclusively "a solution containing one or more antibodies specific for a human immunoglobulin that recognises said bacterium as per Claims 1-3".

Claim 17 specifies that said antibody is optionally labelled.

Such a kit is therefore not novel, since labelled antibodies against human immunoglobulin (e.g. antihuman Ig rabbit, anti-human Ig mouse) have been commercially available for many years.

Claims 16-17 are therefore not novel.

| | | ·, · | · |
|--|---|------|-------|
| | • | | |
| | Q | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

3.3 In the light of the documents cited in the search report, the nucleotide sequences SEQ ID n° 3, 4 and 5 appear to be novel, as do the sequences specific for at least 12 nucleotide motifs included in said sequences.

Claims 18-24 therefore meet the criterion of novelty.

4. Inventive step (PCT Article 33(3)):

Since the T. whippelii bacterium was not available in an isolated and reproducible form, an inventive step can be recognised for Claims 1-15 and 18-24.

The overall problem solved by the present application in relation to the prior art can be considered to be that of isolating the T. whippelii bacterium in a reproducible form. This has been achieved in the examples of the present application and has led to the filing of the bacterium at the CNCM (National collection of micro-organism cultures).

This solution cannot be derived in an obvious manner from any of the cited documents, since the applicants were the first to isolate successfully the bacterium.

Therefore, using the isolated bacterium to provide antibodies, antigens, specific nucleotide sequences and associated diagnostic methods is also considered to be inventive.

| | • | | •. | ••. | · · · | • |
|--|---|-------|----|-----|-------|---|
| | | , | | · | • : | |
| | |) • · | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/00754

5. Miscellaneous:

The present examination is based on the assumption that all the claims enjoy right of priority as of the date of filing of the priority document. If this were not to be the case, the P documents cited in the international search report might become relevant.

| | • | ·. ·. · | |
|--|---|---------|--|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/FR 00/00754

| VII. | Certain | defects | in | the | international | application |
|------|---------|---------|----|-----|---------------|-------------|
|------|---------|---------|----|-----|---------------|-------------|

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

Contrary to the requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii), the relevant prior art disclosed in document D7 has not been indicated in the description, nor has this document been cited.

| | | • | * *** | |
|--|---|-----|-------|-----------|
| | | | | • • • • • |
| | | * . | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | , | • • | | |
| | | | | |

TRAITE COOPERATION EN MATTE DE BREVETS

REC'D 18 JUL 2001

PCT

RAPPORT D'EXAMEN PRELIMINAIRE INTERNATIONAL

(article 36 et règle 70 du PCT)

| Référence mandataire H 52 437 | | ssier du déposant ou du | POUR SUITE A DONNER | | ification de transmission du rapport d'examen re international (formulaire PCT/IPEA/416) | | | |
|-------------------------------------|--|---|--|-----------------|--|--|--|--|
| Demande i | nterna | tionale n° | Date du dépot international (jour/i | nois/année) | Date de priorité (jour/mois/année) | | | |
| PCT/FR0 | 00/00 | 754 | 24/03/2000 | | 26/03/1999 | | | |
| Classification C12N1/0 | | ernationale des brevets (CIB) | ou à la fois classification nationale | et CIB | | | | |
| Déposant | | | | | | | | |
| | SITE | DE LA MEDITERRAN | EE et al. | | | | | |
| | | | inaire international, établi par l'a ant conformément à l'article 36 | | ion chargée de l'examen préliminaire | | | |
| 2. Ce R/ | 2. Ce RAPPORT comprend 7 feuilles, y compris la présente feuille de couverture. | | | | | | | |
| é l'a a | Il est accompagné d'ANNEXES, c'est-à-dire de feuilles de la description, des revendications ou des dessins qui ont été modifiées et qui servent de base au présent rapport ou de feuilles contenant des rectifications faites auprès de l'administration chargée de l'examen préliminaire international (voir la règle 70.16 et l'instruction 607 des Instructions administratives du PCT). Ces annexes comprennent 4 feuilles. | | | | | | | |
| 3. Le pre | ésent | rapport contient des indi | cations relatives aux points suiv | ants: | | | | |
| I | \boxtimes | Base du rapport | | | | | | |
| II | | Priorité | | | | | | |
| III | Ш | Absence de formulation d'application industrielle | d'opinion quant à la nouveauté | , l'activité in | ventive et la possibilité | | | |
| IV | | Absence d'unité de l'inv | ention | | | | | |
| V | ⊠ | | on l'article 35(2) quant à la nouv e; citations et explications à l'app | | | | | |
| VI | | Certains documents cité | és | | | | | |
| VII | \boxtimes | Irrégularités dans la der | mande internationale | | | | | |
| VIII | | Observations relatives à | à la demande internationale | | | | | |
| | | tion de la demande d'examer | n préliminaire Date d'a | chèvement d | u présent rapport | | | |
| internationa 18/09/200 | | | 16.07.20 | 001 | | | | |
| | | ostale de l'administration cha aire international: | argée de Fonction | naire autoris | G STATISTICAL STAT | | | |
| <u>a</u> | Offic D-80 | e européen des brevets 298 Munich | Rengg | li, J | CES DECEMBER 18 | | | |
| | | +49 89 2399 - 0 Tx: 523656 +49 89 2399 - 4465 | · · | lénhone +49 : | 89 2399 7461 | | | |

| | • | • | ٠, . | 1 | : |
|--|---|---|------|---|---|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00754

I. Base du rapport

2.

3.

1. En ce qui concerne les **éléments** de la demande internationale (*les feuilles de remplacement qui ont été remises* à l'office récepteur en réponse à une invitation faite conformément à l'article 14 sont considérées dans le présent rapport comme "initialement déposées" et ne sont pas jointes en annexe au rapport puisqu'elles ne contiennent pas de modifications (règles 70.16 et 70.17)):

| Des | scription, pages: | | |
|-------------|--------------------------------|---|--|
| 1-2 | 5 | version initiale | |
| Rev | vendications, N°: | | |
| 1-2 | 4 | reçue(s) avec télécopie du | 26/06/2001 |
| Des | ssins, feuilles: | | |
| 1/4 | -4/4 | version initiale | |
| Par | tie de la demande | réservée au listage des séque | ences, pages: |
| 1-2 | , telles que initialem | ent déposées | |
| | | | |
| lui c | | | iés ci-dessus étaient à la disposition de l'administration ounde internationale a été déposée, sauf indication contraire |
| Ces | s éléments étaient à | la disposition de l'administration | n ou lui ont été remis dans la langue suivante: , qui est : |
| | la langue d'une tra | duction remise aux fins de la re | cherche internationale (selon la règle 23.1(b)). |
| | la langue de public | cation de la demande internation | ale (selon la règle 48.3(b)). |
| | la langue de la trac 55.3). | duction remise aux fins de l'exar | nen préliminaire internationale (selon la règle 55.2 ou |
| inte | | | d'acide aminés divulguées dans la demande Iternationale a été effectué sur la base du listage des |
| \boxtimes | contenu dans la de | emande internationale, sous forr | ne écrite. |
| | déposé avec la de | mande internationale, sous form | e déchiffrable par ordinateur. |
| | remis ultérieureme | nt à l'administration, sous forme | écrite. |
| | remis ultérieureme | nt à l'administration, sous forme | déchiffrable par ordinateur. |
| | • | on laquelle le listage des séquel iite dans la demande telle que d | nces par écrit et fourni ultérieurement ne va pas au-delà éposée, a été fournie. |

| | | - |
|---|--|---|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| 2 | | |
| | | |

RAPPORT D'EXAMEN PRÉLIMINAIRE INTERNATIONAL

Demande internationale n° PCT/FR00/00754

| | | La déclaration, selon celles du listages des | | | | | hiffrable par ordin | ateur sont identiques | à |
|----|------|---|-----------------|-----|----------------------------------|-----------------|----------------------|------------------------|---|
| 4. | Les | modifications ont enti | raîné l'annulat | ion | : | | | | |
| | | de la description, | pages: | | | | | | |
| | | des revendications, | n^{os} : | | | | | | |
| | | des dessins, | feuilles : | | | | | | |
| 5. | | Le présent rapport a comme allant au-delà 70.2(c)): | | | · · | • | · · | | |
| | | (Toute feuille de rem annexée au présent | | mpc | ortant des modific | ations de cette | e nature doit être l | indiquée au point 1 et | |
| 6. | Obs | servations complémen | taires, le cas | éch | éant : | | | | |
| ٧. | | laration motivée sel oplication industriell | | | | | | possibilité | |
| 1. | Déc | laration | | | | | | | |
| | Nou | ıveauté | | | Revendications Revendications | • | | | |
| | Acti | vité inventive | | | Revendications Revendications | - | | | |
| | Pos | sibilité d'application in | | | Revendications Revendications | 1-24 | | | |
| 2. | Cita | tions et explications | | | | | | | |

VII. Irrégularités dans la demande internationale

voir feuille séparée

Les irrégularités suivantes, concernant la forme ou le contenu de la demande internationale, ont été constatées : voir feuille séparée

| | • | . : | |
|--|---|---------|--|
| | | , | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

Section V:

- 1 Il est fait référence aux documents suivants:
 - D1: SCHOEDON G. ET AL., JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES, vol. 176, no. 3, 1997, pages 672-677
 - D2: DRANCOURT M., PRESSE MEDICALE, vol. 28, no. 8, 27 février 1999, pages 435-439
 - D3: ZAAIJER H.L. ET AL., NEDERLANDS TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE, vol. 143, no. 8, 20 février 1999, pages 388-392
 - D4: VON HERBAY A. ET AL., GASTROENTEROLOGY, vol. 110, 1996, pages 1735-1743
 - D5: MOLLET C. ET AL., MOLECULAR MICROBIOLOGY, vol. 26, no. 5, 1997, pages 1005-1011
 - D6: RAOULT D. ET AL., THE NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 342, no. 9, 2 mars 2000, pages 620-625
 - D7: HINRIKSON H.P. ET AL., INTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC BACTERIOLOGY, vol. 49, octobre 1999, pages 1701-1706
- Application industrielle (Art. 33(4) PCT):

Le contenu des revendications 1-24 est susceptible d'application industrielle.

| | j | ; |
|--|---|-------|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

- 3 Nouveauté (Art. 33(2) PCT)
- Le document D1, bien que semblant décrire l'établissement en culture de 3.1 Tropheryma whippelii, ne peut être considéré comme anticipant l'objet de la revendication 1 de la présente demande.

En effet, les documents postérieurs D7 (voir page 1701, résumé, 2e ligne; page 1705, 1e colonne, discussion) et D6 (voir page 620, 2e colonne, 2e paragraphe) indiquent tous deux qu'aucune culture ou isolats de la bactérie T. whippelii ne sont disponibles, ce malgré les travaux décrits dans D1.

Le contenu de la revendication 1 est donc considéré comme nouveau au vu de l'art antérieur à disposition. Il s'ensuit que les revendications 2-3 sont également nouvelles par rapport aux documents cités.

Aucun des documents cités ne décrit explicitement un antigène de T. whippelii, un anticorps spécifique dirigé contre T. whippelii ou une méthode où un anticorps dirigé contre T. whippelii est détecté.

Les revendications 4-15 semblent donc nouvelles par rapport aux documents cités.

3.2 Les revendications 16 et 17 ne sont pas nouvelles.

La revendication a pour objet une trousse (i.e. un produit) et ne peut donc pas être une revendication dépendante des revendications 13-15 ayant pour objet des méthodes (Directives PCT, Gazette PCT-Section IV, III-3.8).

Il est de plus rappeler que toute revendication indépendante doit identifier de manière claire et non ambigue toutes les caractéristiques techniques nécessaires à la conduite de l'invention (Directives PCT, Gazette PCT-Section IV, III-4.4). Si l'intention de la partie introductive de la revendication 16 avait été d'indiquer que les méthodes des revendications 13-15 pouvaient être effectuées à l'aide de la trousse revendiquée, ce fait aurait dû être clairement refléter dans ladite revendication (i.e. par l'identification des composants contenus dans la trousse de

| ., | , | •. • • | • | ; |
|----|---|--------|---|---|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

PRELIMINAIRE INTERNATIONAL - FEUILLE SEPAREE

façon obligatoire).

Dans le cas présent, l'emploi du terme "ou" indique clairement que la trousse peut contenir chacun des composants mentionnés uniquement.

La revendication 16 a donc aussi pour objet une trousse pouvant contenir exclusivement "une solution contenant au moins un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon les revendications 1-3".

La revendication 17 spécifie que ledit anticorps peut être marqué.

Une telle trousse n'est donc pas nouvelle puisque des anticorps antiimmunoglobulines humaines marqués (e.g. lapin anti-lg humaines, souris anti-lg humaines,...) peuvent être acquis commercialement depuis de nombreuses années.

Les revendications 16-17 ne répondent donc pas au critère de nouveauté.

3.3 Les séquence nucléotidiques SEQ ID n°3, 4 et 5 semblent nouvelles, de même que les séquences spécifiques d'au moins 12 motifs nucléotidiques inclues dans lesdites séquences, ce à la lumière des documents cités dans le rapport de recherche.

Les revendications 18-24 répondent donc au critère de nouveauté.

| <u> (</u> | | •. • | , | • | : |
|-----------|--|------|---|---|---|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

4 Activité inventive (Art. 33(3) PCT):

Puisque la bactérie T whippelii n'était pas disponible sous forme isolée et reproductible, la présence d'une activité inventive peut être reconnue pour les revendications 1-15 et 18-24.

Le problème global résolu par la présente demande par rapport à l'art antérieur peut être considéré comme l'isolation de la bactérie T. whippelii sous une forme reproductible. Ceci a été réalisé dans les exemples de la présente demande et à permis le dépôt de la bactérie au CNCM.

Aucun des documents cités ne peut rendre la solution évidente puisque les demandeurs sont les premiers à avoir isolé avec succès la bactérie.

Il s'ensuit que la mise à disposition, à l'aide de la bactérie isolée, d'anticorps, d'antigènes, de séquences nucléotidiques spécifiques et des méthodes diagnostiques associées est également considérée comme inventive.

5 Divers:

Cet examen est fondé sur l'hypothèse que toutes les revendications jouissent d'un droit de priorité datant du dépôt du document de priorité. S'il s'avérait qu'il n'en était pas ainsi, les documents P cités dans le rapport de recherche internationale pourraient devenir pertinents.

Section VII

Contrairement à ce qu'exige la règle 5.1 a) ii) PCT, la description n'indique pas l'état de la technique pertinent exposé dans le document D7 et ne cite pas ce document.

| | • | .784 | | ; |
|--|---|------|--|---|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

REVENDICATIONS

- 1. Bactérie *Tropheryma whippelii* responsable de la maladie de Whipple isolée et établie en culture.
- Bactérie selon la revendication 1, obtenue à partir d'une culture de cellules de fibroblaste humain après au moins 2 mois d'incubation dans un milieu de culture à base de MEM.
 - 3. Bactérie selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce qu'elle est déposée à la CNCM de l'Institut Pasteur sous le numéro I-2202.
 - 4. Antigène d'une bactérie selon l'une des revendications 1 à 3.
- 5. Antigène selon la revendication 4, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une protéine choisie parmi les protéines de poids moléculaire d'environ 35, 50, 60, 100, 200 kD déterminés sur les figures 2 et 3 par électrophorèse sur gel de polyacrylamide selon la technique Western Blot.
 - 6. Anticorps spécifique dressé contre la bactérie ou un antigène de la bactérie selon l'une des revendications 1 à 5.
 - 7. Anticorps suivant la revendication 6, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps polyclonal d'origine animale, de préférence une imuno globuline de souris.
 - 8. Anticorps selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps monoclonal.
- 9. Anticorps selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps monoclonal produit par un hybridome déposé à la CNCM de l'Institut Pasteur sous le numéro d'enregistrement I-2411.
 - Antigène selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une protéine de 200 kD réagissant avec un anticorps selon la revendication 9.
- 11. Utilisation d'une bactérie selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou un antigène suivant les revendications 4, 5 ou 10 pour le diagnostic in vitro de maladies liées à des infections par la bactérie Tropheryma whippelii.

| | ·, · · · · · · | · · | · · . | e | , |
|--|----------------|-----|-------|---|---|
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |
| | | | | | |

10

- 12. Utilisation d'un anticorps selon l'une des revendications 6 à 9, pour le diagnostic in vitro de la maladie liée à des infections par des bactéries *Tropheryma whippelii*.
- 13. Méthode pour le diagnostic sérologique in vitro de la maladie de Whipple qui comprend les étapes consistant essentiellement à détecter une réaction immunologique entre un anticorps spécifique de la bactérie suivant l'une des revendications 6 à 9, et un antigène de ladite bactérie selon l'une des revendications 4, 5 et 10.
- 14. Méthode pour le diagnostic sérologique in vitro selon la maladie de Whipple qui comprend l'étape consistant essentiellement à détecter une réaction immunologique entre un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon l'une des revendications 1 à 3, et une dite immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon les revendications 1 à 5.
- 15. Méthode de diagnostic sérologique selon la revendication 14, qui comprend les étapes suivantes :
 - le dépôt dans ou sur un support solde de solution contenant la bactérie telle qu'elle est définie dans les revendications 1 à 3,
 - l'introduction dans ou sur ledit support du sérum ou du fluide biologique à tester,
 - l'introduction dans ou sur le support d'une solution d'un anticorps marqué spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie.
 - l'observation d'une période d'incubation,
 - le rinçage du support solide, et
 - la détection de ladite réaction immunologique.
- 16. Trousse pour la détection in vitro de la maladie de Whipple selon la méthode 25 d'une des revendications 13 à 15 comprenant essentiellement comme composants :
 - une solution contenant la bactérie ou un antigène tels que définis dans les revendications 1 à 5 et 10, et/ou,

| | • | | · · | • | • | ; |
|----|---|--|-----|---|---|---|
| | | | | | | • |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |
| à* | | | | | | |
| | | | | | | |
| | | | | | | |

- une solution contenant au moins un anticorps selon l'une des revendications 6 à 9 et/ou,
- une solution contenant au moins un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon les revendications 1 à 3.
- 17. Trousse suivant la revendication 16, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un anticorps spécifique marqué.
- 18. Fragment du gène rpoB de la bactérie *Tropheryma whippelii* selon l'une des revendications 1 à 3, caractérisée en ce qu'il comprend la séquence nucléotidique SEQ ID n° 3.
- 19. Oligonucléotique comprenant une séquence spécifique du gène *rpoB* de la bactérie *Tropheryma whippelii* selon l'une des revendications 1 à 3, ladite séquence spécifique comprenant au moins 12 motifs nucléotidiques consécutifs inclus dans la séquence SEQ ID n° 3.
- 20. Oligonucléotide monocaténaire selon la revendication 19 choisi parmi les oligonucléotides ayant une séquence d'au moins 12 motifs nucléotidiques consécutifs inclue dans l'une des séquences à SEQ ID N°4 et 5, et parmi les oligonucléotides complémentaires de ces oligonucléotides.
- 21. Oligonucléotide selon la revendication 19 ou 20, caractérisé en ce qu'il consiste dans les séquences SEQ ID N° 4 et 5.
 - 22. Sonde pour la détection, dans un échantillon biologique, de bactéries *Tropheryma* whippelii caractérisée en ce qu'elle comprend une séquence selon la revendication 18 ou un oligonucléotide selon l'une des revendications 19 à 21.
- 23. Procédé de détermination de la présence ou de l'absence d'une bactérie Tropheryma whippelii dans un échantillon contenant ou susceptible de contenir des acides nucléiques d'au moins une telle bactérie, caractérisé en ce qu'on met en contact ledit échantillon avec au moins une sonde la revendication 22, puis on détermine la formation ou l'absence de formation d'un complexe d'hybridation entre ladite sonde et l'acide nucléique de l'échantillon.

| | • • | • | ; |
|--|-----|---|---|
| | | | • |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

24. Amorce nucléotidique utilisable pour la synthèse du gène *rpoB* de *Tropheryma* whippelii en présence d'une polymérase, caractérisée en ce qu'elle comprend un oligonucléotide selon les revendications 19 à 21, de préférence un oligonucléotide comprenant l'une des séquences SEQ ID N° 4 et SEQ ID N° 5.

| | Ž e . · | | |
|--|---------|----|---|
| | | | ٠ |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | ., | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

JC16 Rec'd PCT/PTO SEP 2 0 2001

PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re the Application of

Didier RAOULT, Bernard LA SCOLA,

Attn: PCT Branch

Marie-Laure BIRG, Florence FENOLLAR

Application No. US National Stage of PCT/FR00/00754

Filed: September 20, 2001

Docket No.: 110530

For: DIAGNOSIS OF WHIPPLE'S DISEASE

TRANSLATION OF THE ANNEXES TO THE INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

Director of the U.S. Patent and Trademark Office Washington, D.C. 20231

Sir:

Attached hereto is a translation of the annexes to the International Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/409). The attached translated material replaces the claims.

Respectfully submitted

William P. Berridge / Registration No. 30,024

Melanie L. Mealy

Registration No. 40,085

WPB:MLM/zmc

Date: September 20, 2001

OLIFF & BERRIDGE, PLC P.O. Box 19928 Alexandria, Virginia 22320 Telephone: (703) 836-6400 DEPOSIT ACCOUNT USE
AUTHORIZATION
Please grant any extension
necessary for entry;
Charge any fee due to our
Deposit Account No. 15-0461

| | | | • | |
|---|--|--|---|--|
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 4 | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

25

CLAIMS

- 1. Bacterium *Tropheryma whippelii* responsible for Whipple's disease, isolated and established in culture.
- 2. Bacterium according to claim 1 obtained from a culture of human fibroblasts after at least 2 months of incubation in a culture medium based on MEM.
- 10 3. Bacterium according to claim 1 or 2, characterized in that it is deposited in the CNCM of the Institut Pasteur under the number I-2202.
 - 4. Antigen of a bacterium according to one of claims 1 to 3.
- 15 5. Antigen according to claim 4, characterized in that it is a protein selected from those with molecular weights of about 10, 20, 35, 50, 60, 80, 100, 120, 150, 170 and 200 kD determined by polyacrylamide gel electrophoresis using the SDS-PAGE technique and by Western blotting.
- 20 6. Specific antibody directed against the bacterium or an antigen of the bacterium according to one of claims 1 to 5.
 - 7. Antibody according to claim 6, characterized in that it is a polyclonal antibody of animal origin, preferably a mouse immunoglobulin.
 - 8. Antibody according to claim 6, characterized in that it is a monoclonal antibody.
- 9. Antibody according to claim 8, characterized in that it is a monoclonal antibody produced by a hybridoma deposited in the CNCM of the Institut Pasteur under the registration number I-2411.
 - 10. Antigen according to claim 5, characterized in that it is a protein of 200 kD which reacts with an antibody according to claim 9.

| | | , • |
|--|--|-----|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

15

25

- 11. Use of a bacterium according to any one of claims 1 to 3 or an antigen according to claim 4, 5 or 10 for the *in vitro* diagnosis of diseases associated with infections caused by the bacterium *Tropheryma whippelii*.
- 12. Use of an antibody according to one of claims 6 to 9 for *in vitro* diagnosis of the disease associated with infections caused by *Tropheryma whippelii* bacteria.
- 10 13. Method for the *in vitro* serological diagnosis of Whipple's disease, comprising the steps which consist essentially in detecting an immunological reaction between an antibody specific for the bacterium according to one of claims 6 to 9 and an antigen of said bacterium according to one of claims 4, 5 and 10.
- 14. Method for the *in vitro* serological diagnosis of Whipple's disease, comprising the step which consists essentially in detecting an immunological reaction between an antibody specific for a human immunoglobulin which recognizes said bacterium according to one of claims 1 to 3 and a said human immunoglobulin which recognizes said bacterium according to claims 1 to 5.
 - 15. Method of serological diagnosis according to claim 14 comprising the following steps:
 - depositing a solution containing the bacterium as defined in claims 1 to 3, in or on a solid support;
 - introducing the test serum or biological fluid into or onto said support;
 - introducing a solution of a labeled antibody specific for a human immunoglobulin which recognizes said bacterium, into or onto the support;
 - observing an incubation period;

- rinsing the solid support; and
- detecting said immunological reaction.
- 16. Kit for the *in vitro* detection of Whipple's disease by the method of one of claims 13 to 15, essentially comprising the following components:
- a solution containing the bacterium or an antigen as defined in claims 1 to 5 and 10; and/or
 - a solution containing at least one antibody according to one of claims 6 to 9; and/or
- a solution containing at least one antibody specific for a human immunoglobulin which recognizes said bacterium according to claims 1 to 3.
 - 17. Kit according to claim 16, characterized in that it comprises at least one labeled specific antibody.
 - 18. Total or partial sequence of the *rpoB* gene of the bacterium according to one of claims 1 to 3.
- Fragment of the *rpoB* gene according to claim 18, characterized in that it has the nucleotide sequence SEQ ID N° 3.
 - 20. Oligonucleotide comprising a sequence specific for the *rpoB* gene of the bacterium *Tropheryma whippelii* according to one of claims 18 or 19.
- 30 21. Single-stranded oligonucleotide according to claim 20 selected from oligonucleotides having a sequence of at least 12 consecutive nucleotide units included in one of the sequences to SEQ ID N° 4 and 5, and from the oligonucleotides complementary to these oligonucleotides.

| ,•• | | | |
|-----|---|-----|--|
| , | - | 1.7 | |
| | | | |

- 22. Oligonucleotide according to claim 20 or 21, characterized in that it consists of the sequences SEQ ID N° 4 and 5.
- Probe for detecting *Tropheryma whippelii* bacteria in a biological sample, characterized in that it comprises an oligonucleotide according to one of claims 20 to 22.
- Process for determining the presence or absence of a *Tropheryma whippelii* bacterium in a sample which contains or may contain nucleic acids of at least one such bacterium, characterized in that said sample is brought into contact with at least one probe ... claim 23 and the formation or absence of formation of a hybridization complex between said probe and the nucleic acid of the sample is then determined.
- Nucleotide primer which can be used for synthesizing the *rpoB* gene of *Tropheryma whippelii* in the presence of a polymerase, characterized in that it comprises an oligonucleotide according to claims 20 to 22, preferably an oligonucleotide comprising one of the sequences SEQ ID N° 4 and SEQ ID N° 5.
- 26. Gene therapy probe, characterized in that it comprises an oligonucleotide as defined in claims 20 to 22.

·*·







(51) Classification internationale des brevets 7:

C12N 1/00, C12R 1/01, C07K 16/12

(11) Numéro de publication internationale:

WO 00/58440

A1 |

(43) Date de publication internationale: 5 octobre

5 octobre 2000 (05.10.00)

(21) Numéro de la demande internationale:

PCT/FR00/00754

(22) Date de dépôt international:

24 mars 2000 (24.03.00)

(30) Données relatives à la priorité:

99/03989 99/06679 26 mars 1999 (26.03.99) 21 mai 1999 (21.05.99)

FR FR

(71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): UNIVER-SITE DE LA MEDITERRANEE (AIX-MARSEILLE II) [FR/FR]; Jardin du Pharo, 58, boulevard Charles Livon, F-13284 Marseille Cedex 07 (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): RAOULT, Didier [FR/FR]; 16, rue de Lorraine, F-13008 Marseille (FR). LA SCOLLA, Bernard [FR/FR]; Chemin de Saint Marc, 5, Lotissement Négrel, F-13790 Rousset (FR). BIRG, Marie-Laure [FR/FR]; La Grangette, Chemin des Oliviers, Les Arnauds, F-13400 Marseille (FR). FENOLLAR, Florence [FR/FR]; Le Magellan, 352, avenue du Prado, F-13008 Marseille (FR).
- (74) Mandataire: DOMANGE, Maxime; Cabinet Beau de Loménie, 232, avenue du Prado, F-13295 Marseille cedex 8 (FR).

(81) Etats désignés: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée

Avec rapport de recherche internationale. Avec une indication relative à du matériel biologique déposé, fournie selon la règle 13bis, séparément, et non avec la description.

(54) Title: DIAGNOSIS OF WHIPPLE DISEASE

(54) Titre: DIAGNOSTIC DE LA MALADIE DE WHIPPLE

(57) Abstract

The invention relates to a method for in vitro seriological diagnosis of Whipple disease, whereby the bacteria responsible for said disease is isolated and established in a culture and brought into contact with the serum of biological fluid of a patient. The invention also relates to useful oligonucleotides with a probe and a primer for amplification, sequencing and detection of the gene rpoB of bacteria Tropheryma whippelii.

(57) Abrégé

L'invention concerne une méthode pour le diagnostic sérologique in vitro de la maladie de Whipple, selon laquelle on met en contact la bactérie responsable de ladite maladie, isolée et établie en culture, avec le sérum ou le fluide biologique d'un patient. L'invention concerne également un dispositif pour la mise en oeuvre de cette méthode, ainsi qu'une trousse pour la détection in vitro de la bactérie responsable de la maladie de Whipple. L'invention concerne également des oligonucléotides utiles avec sonde et amorce pour l'amplification, le séquençage et la détection du gène rpoB de la bactérie Tropheryma whippelii.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

| AL | Albanie | ES | Espagne | LS | Lesotho | SI | Slovénie |
|----|---------------------------|----|-----------------------|----|--------------------------|----|--------------------------------------|
| AM | Arménie | FI | Finlande | LT | Lituanie | SK | Slovaquie |
| AT | Autriche | FR | France | LU | Luxembourg | SN | Sénégal |
| ΑU | Australie | GA | Gabon | LV | Lettonie | SZ | Swaziland |
| ΑZ | Azerbaïdjan | GB | Royaume-Uni | MC | Monaco | TD | Tchad |
| BA | Bosnie-Herzégovine | GE | Géorgie | MD | République de Moldova | TG | Togo |
| BB | Barbade | GH | Ghana | MG | Madagascar | TJ | Tadjikistan |
| BE | Belgique | GN | Guinée | MK | Ex-République yougoslave | TM | Turkménistan |
| BF | Burkina Faso | GR | Grèce | | de Macédoine | TR | Turquie |
| BG | Bulgarie | HU | Hongrie | ML | Mali | TT | Trinité-et-Tobago |
| BJ | Bénin | IE | Irlande | MN | Mongolie | UA | Ukraine |
| BR | Brésil | IL | Israël | MR | Mauritanie | UG | |
| BY | Bélarus | IS | Islande | MW | Malawi | US | Ouganda |
| CA | Canada | IT | Italie | MX | Mexique | UZ | Etats-Unis d'Amérique Ouzbékistan |
| CF | République centrafricaine | JР | Japon | NE | Niger | VN | |
| CG | Congo | KE | Кепуа | NL | Pays-Bas | YU | Viet Nam |
| CH | Suisse | KG | Kirghizistan | NO | Norvège | ZW | Yougoslavie |
| CI | Côte d'Ivoire | KP | République populaire | NZ | Nouvelle-Zélande | ZW | Zimbabwe |
| CM | Cameroun | | démocratique de Corée | PL | Pologne | | |
| CN | Chine | KR | République de Corée | PT | Portugal | | |
| CU | Cuba | ΚZ | Kazakstan | RO | Roumanie | | |
| CZ | République tchèque | LC | Sainte-Lucie | RU | Fédération de Russie | | |
| DE | Allemagne | LI | Liechtenstein | SD | Soudan | | |
| DK | Danemark | LK | Sri Lanka | SE | Suède | | |
| EE | Estonie | LR | Libéria | SG | Singapour | | |

WO 00/58440

5

10

15

20

25

30

Diagnostic de la maladie de Whipple

1

La présente invention concerne le domaine du diagnostic. Plus précisément, l'invention concerne une méthode pour le diagnostic sérologique *in vitro* de la maladie de Whipple ainsi qu'un dispositif pour la mise en œuvre de cette méthode. L'invention concerne également une trousse pour la détection *in vitro* de la bactérie responsable de la maladie Whipple.

La présente invention concerne également le domaine des techniques de détection et/ou d'amplification et séquençage à l'aide de sondes ou d'amorces oligonucléotidiques, et leur application à la recherche de la présence ou à l'identification des bactéries de l'espèce *Tropheryma whippelii*.

La maladie de Whipple est une maladie qui se présente sous des formes variées. La forme la plus classique est celle d'une fièvre avec une diarrhée chronique qui entraîne un amaigrissement, mais c'est aussi une maladie qui est susceptible de donner des atteintes articulaires chroniques, des atteintes cérébrales avec démence et aussi une atteinte cardiaque en particulier une endocardite à hémoculture négative. Dès sa description princeps en 1907, Whipple évoque l'existence d'une bactérie associée à la "lipodystrophie intestinale" devant l'observation de nombreux microorganismes après coloration argentique d'un ganglion mésentérique (Whipple, Bull. John Hopkins Hosp. 1907 ; 18 : 328-391). La mise en évidence du caractère PAS (de l'anglais "periodic acid Schiff") positif non spécifique de cette bactérie, puis les observations en microscopie électronique confirment la présence d'une espèce bactérienne intracellulaire de structure Gram positif (Chears et al., Gastroenterology 1961 ; 41 : 129-138). L'outil moléculaire universel 16S ARNr a permis de confirmer cette hypothèse en précisant la taxonomie phylogénique de cette nouvelle espèce bactérienne, et en lui assignant le nom provisoire de Tropheryma whipelii pour évoquer la notion de malabsorption intestinale et honorer le découvreur de l'affection (Relman et al., N. Engl. J. Med. 1992 ; 327 : 293-301). Le séquençage direct de 721 bases d'un fragment amplifié à partir d'une biopsie de l'intestin grêle d'un patient (Wilson et al., Lancet 1991; 338: 474-475), puis à partir d'un ganglion d'un autre patient (Wilson et al., ASM News 1992 ; 58 : 318-321) confirme l'originalité de l'espèce bactérienne associée à la maladie de Whipple. Le séquençage par Relman et al. (op. cité) de 1 321 bases représentant 90 % du gène sur un échantillon, et un fragment de 284 bases chez quatre autres patients a permis de confirmer que l'espèce bactérienne associée à la maladie de Whipple représentait une espèce nouvelle, de préciser sa position

taxonomique dans le phylum des actinomycetes, c'est-à-dire des bactéries de structure Gram positif à haut contenu en guanosine

plus cytosine, représentant un nouvel embranchement relativement proche de deux espèces connues en pathologie humaine, *Actinomyces pyogenes* et *Rothia dentocariosa*.

5

10

15

20

25

30

35

Le diagnostic de la maladie est actuellement fait par l'observation après coloration de frottis microscopique obtenu de biopsie ou par amplification et séquençage de l'outil du gène universel 16S ARNr (Relman et al., op. cité).

A ce jour en effet, la bactérie responsable de la maladie de Whipple n'a pas pu être isolée et cultivée de manière telle qu'une sérologie puisse être envisagée.

Contre toute attente, le Déposant a mis au point une méthode pour la culture de la bactérie responsable de la maladie de Whipple.

Les inventeurs ont découvert que la culture cellulaire qui permet l'isolement et la multiplication de la bactérie *Tropheryma whippelii* doit avoir à la fois une durée de vie longue et un temps de multiplication lent. Il ont en effet mis en évidence que le temps de dédoublement de la bactérie était très long (18 jours). De préférence, la primo-culture doit même être réalisée directement sur des cellules immortalisées.

Les travaux antérieurs réalisés sur des primo-cultures de monocytes de sang humain (SHOEDON et al. « Journal of Infectious Diseases » Volume 176, numéro 3, 1997 pages 672-677) n'ont pas permis de servir de base pour établir en culture la bactérie *Tropheryma whippelii* de façon à ce que celle-ci se multiplie, car la durée de vie moyenne de ces monocytes est de seulement 30 jours, ce qui est insuffisant compte tenu du temps de dédoublement de la bactérie.

En outre, si les cellules se multiplient trop vite, par rapport au temps de croissance de la bactérie, celles-ci ne peuvent pas être cultivées, car il se produit un effet de dilution et il devient impossible de ségréger les cellules infectées par rapport aux cellules non infectées.

Dans un mode de réalisation avantageux, les inventeurs ont utilisé des cellules de fibroblastes immortalisées. Ces cellules de fibroblastes s'étalent sur le fond de la boîte de culture, arrêtent de se multiplier quand elles ont rempli tout le tapis cellulaire, mais peuvent être maintenues plusieurs mois en vie dans ces conditions.

Plus précisément, la méthode d'isolement et culture de la bactérie qui est détaillée dans les exemples 1 et 2 ci-après, comprend l'inoculation d'un broyat de valve cardiaque sur des fibroblastes humains de la lignée HEL dans du milieu MEM. La bactérie responsable de la maladie de Whipple a été isolée et établie en culture après

un minimum de deux mois d'incubation. le milieu de culture étant remplacé régulièrement. Par "établie en culture", on entend que la bactérie est obtenue de manière reproductible et se multiplie au cours du temps, notamment par repiquage successif sur culture de cellules.

La présente invention est donc relative à la bactérie ainsi isolée et établie en tant que source d'antigène. Cette bactérie a été déposée à la CNCM (Paris-France) sous le n° 1-2202 et la référence d'identification TWIST- Marseille.

5

10

15

20

25

30

35

La présente invention a également pour objet un antigène de la bactérie selon l'invention. Plus particulièrement, la présente invention a pour objet un antigène qui est une protéine choisie parmi les protéines de poids moléculaire d'environ 10, 20, 35, 50, 60, 80, 100, 120, 150, 170 et 200 kD déterminés par électrophorèse sur gel de polyacrylamide selon la technique SDS-PAGE et par Western Blot.

La présente invention a également pour objet un anticorps spécifique dressé contre la bactérie ou un antigène selon l'invention; plus particulièrement un anticorps polyclonal d'origine animale, notamment une immunoglobuline de souris ou de lapin, ou un anticorps monoclonal, notamment un anticorps monoclonal produit par l'hybridome déposé à la CNCM de l'Institut Pasteur sous le numéro d'enregistrement n° I-2411 et la référence d'identification TW 17G2.

La présente invention a également pour objet la détection d'un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie, de préférence IgG, IgM ou IgA, et plus particulièrement une immunoglobuline animale, notamment une immunoglobuline anti-humaine de chèvre.

La présente invention a encore plus particulièrement pour objet un antigène, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une protéine de 200 kD réagissant avec un anticorps monoclonal produit par les hybridomes selon l'invention ci-dessus mentionnés.

La présente invention est aussi relative à l'utilisation d'une bactérie, d'un antigène de la bactérie ou d'un anticorps spécifique selon l'invention, dans une méthode de diagnostic in vitro de maladies liées à des infections par la bactérie *Tropheryma whippelii*, ainsi qu'à une méthode pour le diagnostic sérologique de l'infection à bactérie *Tropheryma whippelii* selon l'invention, qui comprend la mise en contact du sérum ou de tout autre liquide biologique d'un patient avec ladite bactérie et la détection d'une réaction immunologique.

Plus particulièrement, la présente invention a pour objet une méthode de diagnostic sérologique in vitro des infections à *Tropheryma whippelii*, dans laquelle on met en contact la bactérie selon l'invention, un antigène de la bactérie selon l'invention

ou un anticorps spécifique selon l'invention, avec un échantillon provenant du patient consistant dans un sérum, un fluide biologique, ou un prélèvement humain.

La méthode selon l'invention comprend l'étape consistant essentiellement à détecter une réaction immunologique entre un anticorps spécifique de la bactérie suivant l'invention et un antigène de ladite bactérie, ou entre un anticorps spécifique d'une immunoglobuline selon l'invention reconnaissant ladite bactérie et une dite immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie.

La présente invention est aussi relative à une méthode pour le diagnostic sérologique *in vitro* de la maladie de Whipple, qui comprend la mise en contact du sérum ou de tout autre liquide biologique d'un patient avec la bactérie telle que définie ci-dessus, et la détection de la réaction immunologique.

Dans un mode de réalisation, la méthode de diagnostic selon l'invention comprend :

- le dépôt dans ou sur un support solide d'une solution de bactérie selon l'invention, notamment de 0,5 à 5 μ l, de préférence 1 μ l de ladite solution contenant ladite bactérie ;
- l'introduction dans ou sur ledit support du sérum ou du fluide biologique à tester de préférence dilué;
- l'introduction dans ou sur le support d'une solution d'un anticorps marqué, notamment une immunoglobuline anti-humaine animale spécifique de l'immunoglobuline humaine, notamment de type IgG, IgM ou IgA, reconnaissant ladite bactérie ;
 - l'observation d'une période d'incubation ;

5

10

15

20

25

30

- le rinçage éventuel du support solide et
- la détection proprement dite de la réaction immunologique entre notamment un anticorps humain reconnaissant ladite bactérie et ladite immunoglobuline anti-humaine.

Avantageusement, la méthode de diagnostic de l'invention met en oeuvre un dosage immunoenzymatique de type ELISA ou un dosage immunofluorescent. Plus particulièrement, la méthode selon l'invention comprend :

- le dépôt dans ou sur un support solide d'une solution de bactérie isolée et établie comme indiqué ci-dessus ;
- l'introduction dans ou sur ledit support du sérum ou du fluide biologique à tester dilué ;

- l'introduction dans ou sur le support d'une solution d'immunoglobuline antihumaine marquée ;

- l'observation d'une période d'incubation ;
- le rinçage éventuel du support solide ;

5

10

15

20

25

30

35

- la détection proprement dite de la réaction immunologique.

Comme support solide, on peut utiliser tout dispositif adapté à la manipulation de suspensions cellulaires et bactériennes et notamment des tubes, des lames de verre, des tubes Bijoux ou des plaques rigides de microtitrage en polyéthylène, polystyrène, chlorure de polyvinyle ou nitrocellulose comportant des micropuits, les lames de verre étant préférées.

L'anticorps détecté est une immunoglobuline, notamment de type G, M ou A, spécifique de la bactérie responsable de la maladie de Whipple. Comme type de marquage de l'immunoglobubine anti-humaine, on utilise un marquage enzymatique, radioactif ou fluorescent, ce dernier type de marquage étant préféré.

L'expression "marquage fluorescent" signifie que l'anticorps a été rendu fluorescent par un agent fluorescent approprié tel que l'iso(thio)cyanate de fluorescéine combinée à une immunoglobine animale reconnaissant l'anticorps humain.

L'expression "marquage radioactif" signifie que l'anticorps porte, soit sur un élément de sa structure, par exemple les résidus de tyrosine constitutifs, soit sur un radical approprié qui lui a été fixé, un isotope radioactif permettant de le doser par comptage de la radioactivité qui lui est associée.

L'expression "marquage enzymatique" signifie que l'anticorps est couplé à une enzyme qui, associée à l'emploi de réactifs appropriés, permet une mesure quantitative de cet anticorps spécifique.

Le substrat et les réactifs sont choisis de sorte que le produit final de la réaction ou de la séquence de réactions provoquée par l'enzyme et mettant en oeuvre ces substances soit :

ou bien une substance colorée ou fluorescente qui diffuse dans le milieu liquide environnant l'échantillon testé et qui fait l'objet, soit de la mesure finale spectrophotométrique ou fluorimétrique, respectivement, soit d'une évaluation à l'oeil, éventuellement par rapport à une gamme de teintes étalonnées,

- ou bien une substance colorée insoluble qui se dépose sur l'échantillon testé et qui peut faire l'objet, soit d'une mesure photométrique par réflexion, soit d'une évaluation à l'œil, éventuellement par rapport à une gamme de teintes étalonnées.

Lorsque l'on utilise un anticorps rendu fluorescent, la fluorescence associée à l'échantillon testé est lue directement sur un appareil approprié.

Lorsque l'on utilise une sonde radioactive, comme par exemple l'iode 125, la radioactivité associée à l'échantillon testé est comptée dans un compteur gamma selon toute modalité appropriée et par exemple après solubilisation des cellules par une solution alcaline (par exemple une solution de soude) et récupération de la solution contenant la radioactivité à l'aide d'un tampon absorbant.

5

10

15

20

25

30

35

Lorsque l'on utilise une enzyme sur l'anticorps spécifique, l'apparition d'un produit coloré ou fluorescent est obtenue en ajoutant une solution contenant le substrat de l'enzyme et un ou plusieurs réactifs auxiliaires permettant d'obtenir finalement comme produit de réaction, soit un produit coloré soluble dans le milieu, soit un produit coloré insoluble, soit un produit fluorescent soluble, comme cela a été expliqué précédemment. On mesure ensuite le signal lumineux provenant des échantillons ainsi traités, à l'aide de l'appareillage adapté à chaque cas : photomètre en transmisssion, ou en réflexion ou fluorimètre respectivement. Alternativement, on peut aussi évaluer à l'oeil la coloration obtenue, en s'aidant éventuellement d'une gamme de solutions colorées étalonnées.

En utilisant comme enzyme la phosphatase alcaline, le couplage de cette enzyme avec l'anticorps spécifique est effectué selon la méthode proposée par Boehringer Mannheim-Biochemica. Les substrats préférentiels de cette enzyme sont le paranitrophénylphosphate pour une lecture finale spectrophotométrique ou le méthyl-4-umbelliféryl phosphate pour une lecture fluorométrique ou le bromo-5 chloro-4 indolyl-3 phosphate pour obtenir un produit de réaction coloré insoluble. On peut de même utiliser comme enzyme la β -galactosidase dont les substrats préférentiels sont l'orthonitrophényl β -D-galactopyranoside ou le méthyl-4 umbelliféryl β -D-galactopyranoside.

Préférentiellement, on peut coupler les anticorps spécifiques à la peroxydase. Dans ce cas, le procédé de couplage est dérivé de celui décrit par M.B. WILSON et P.K. NAKANE in Immunofluorescence and Related Staining Techniques, W. Knapp, K. Kolubar, G. Wicks ed. Elsevier/North Holland. Amsterdam 1978, p. 215-224.

Les réactifs utilisés pour révéler la peroxydase conjuguée aux anticorps spécifiques contiennent de l'eau oxygénée, substrat de l'enzyme, et un chromogène approprié par exemple de l'orthophénylènediamine ou l'acide azino-2,2' bis(éthyl-3 thiazoline sulfonique-6) ou ABTS pour obtenir un produit final de réaction coloré et soluble dans le milieu ou bien la diamino-3,3' benzidine ou l'amino-3 éthyl-9 carbazole

ou le chloro-4 α -naphtol pour obtenir un produit final de réaction insoluble, ou bien l'acide parahydroxyphényl propionique pour obtenir un produit de réaction fluorescent soluble dans le milieu.

Un autre mode de réalisation de l'invention est l'utilisation d'anticorps spécifiques couplés à l'acétylcholinestérase.

5

10

15

20

25

30

35

L'acétylcholinestérase est couplée à l'anticorps en utilisant préférentiellement un procédé dérivé de celui décrit dans le brevet français n° 2 550 799 ou un procédé qui comporte schématiquement la préparation de fragments de l'anticorps par une technique connue, la modification de l'enzyme par réaction avec un agent hétérobifonctionnel approprié et enfin le couplage des produits ainsi obtenus. D'autres procédés connus de construction de conjugués immunoenzymatiques peuvent aussi être utilisés dans ce cas.

La révélation de l'activité enzymatique spécifiquement liée à l'antigène reconnu par le conjugué à l'acétylcholinestérase est réalisée de préférence selon la technique bien connue qui emploie l'acétylthiocholine comme substrat de l'enzyme et le réactif d'Ellman, ou acide dithio-5,5' nitro-2 benzoïque comme chromogène, selon toute variante adaptée au cas examiné, par exemple celle décrite par Pradelles et al. dans Anal. Chem. 1985, 57 : 1170-1173.

Les chromogènes cités sont utilisés tels quels ou sous forme de sels solubles dans l'eau.

La méthode de diagnostic sérologique de l'invention est adaptée à une utilisation dans des laboratoires de biologie et/ou d'anatomopathologie. Pour ce faire, on propose un dispositif pour la mise en oeuvre de cette méthode, qui comprend un support solide sur ou dans lequel on a déposé une solution contenant la bactérie telle que définie précédemment.

L'invention est aussi relative selon un autre aspect à une trousse pour la détection *in vitro* de la bactérie responsable de la maladie de Whipple. Cette trousse comprend comme composants :

- une solution contenant la bactérie ou un antigène selon l'invention, et/ou,
- une solution contenant au moins un anticorps selon l'invention et/ou,
- une solution contenant au moins un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite.

Plus particulièrement, la trousse comprend :

- une solution contenant la bactérie responsable de la maladie de Whipple, isolée et établie comme décrit ci-dessus, à titre de témoin positif;

- une solution contenant un anticorps spécifique marqué;
- éventuellement, une solution de lavage.

5

10

15

20

25

30

35

L'anticorps spécifique utilisé dans la trousse de l'invention est avantageusement marqué par une sonde radioactive, une enzyme ou un agent fluorescent.

Lorsque l'anticorps spécifique est marqué par une enzyme, la trousse comprend en outre le susbstrat de l'enzyme et un ou plusieurs réactifs pour visualiser l'activité de l'enzyme.

Lorsque l'anticorps spécifique est marqué par un agent fluorescent, on utilise de préférence l'iso(thio)cyanate de fluorescéine.

Selon un mode de réalisation préféré de l'invention, on utilise comme anticorps spécifique une immunoglobuline, en particulier une immunoglobuline de souris.

La présente invention a également pour objet le gène *rpoB* de la bactérie *Tropheryma whippelii* selon la présente invention. La séquence du gène *rpoB* a été déterminée par amplification enzymatique et séquençage automatique direct avec des amorces consensus entre un grand nombre d'autres bactéries, de genres et d'espèces différents.

Le gène *rpoB* code pour une des sous-unités de l'ARN polymérase bactérienne et constitue un marqueur génétique permettant la détection spécifique de la bactérie de l'espèce *Tropheryma whippelii*.

Plus particulièrement, la présente invention a pour objet un fragment du gène *rpoB*, caractérisé en ce qu'il présente la fréquence nucléotidique SEQ ID n° 3 dans le listage des séquences en annexe.

La présente invention concerne donc également des séquences d'acides nucléiques spécifiques de l'espèce *Tropheryma whippelii*, dont la séquence nucléotidique est tirée du gène *rpoB* de ladite bactérie et notamment du fragment du gène *rpoB* visé ci-dessus.

Selon Lazcano et al. [J. Mol. Evol. (1988) 27:365-376], les ARN polymérases sont divisées en deux groupes selon leur origine, l'un constitué par les ARN polymérases virales ARN- ou ADN-dépendantes, et l'autre constitué par les ARN polymérases ADN-dépendantes d'origine eucaryote ou procaryote (archaebactéries et eubactéries). Les ARN polymérases ADN-dépendantes eubactériennes sont caractérisées par une constitution multimérique simple et conservée notée « core enzyme », représentée par $\alpha\beta\beta'$, ou « holoenzyme » représentée par $\alpha\beta\beta'\sigma$ [Yura and Ishihama, Ann. Rev. Genet. (1979) 13 : 59-97].

De nombreux travaux ont mis en évidence le rôle fonctionnel, au sein du complexe enzymatique multimérique, de la sous-unité β de l'ARN polymérase eubactérienne. Les ARN polymérases archaebactérienne et eucaryote présentent, pour leur part, une structure plus complexe pouvant atteindre une dizaine, voire une trentaine de sous-unités [Pühler et al . Proc. Natl. Acad. Sci. USA (1989) 86 :4569-4573].

5

10

15

20

25

30

35

Les gènes qui codent pour les différentes sous-unités $\alpha\beta\beta'\sigma$ de l'ARN polymérase ADN-dépendante chez les eubactéries, respectivement les gènes rpoA, rpoB, rpoC et rpoD, sont classés en différents groupes comprenant des gènes codant pour des protéines constitutives des sous-unités ribosomiques ou pour des enzymes impliquées dans la réplication et la réparation du génome [Yura and Yshihma, Ann. Rev. Genet. (1979) 13:59-97]. Certains auteurs ont montré que les séquences nucléiques des gènes rpoB et rpoC pouvaient être utilisées afin de construire des arbres phylogénétiques [Rowland et al., Biochem. Soc. Trans. (1992) 21:40s] permettant de séparer les différents embranchements et sous-embranchements parmi les règnes du vivant.

Avant d'exposer plus en détail cet aspect de l'invention, différents termes, utilisés dans la description et les revendications, sont définis ci-après :

- par « acide nucléique extrait de bactéries » on entend soit l'acide nucléique total, soit l'ADN génomique, soit les ARN messagers, soit encore l'ADN obtenu à partir de la transcription inverse des ARN messagers ;

- un « fragment nucléotidique » ou un « oligonucléotide » sont deux termes synonymes désignant un enchaînement de motifs nucléotidiques caractérisé par une séquence informationnelle des acides nucléiques naturels (ou éventuellement modifiés) et susceptibles de s'hybrider, comme les acides nucléiques naturels, avec un fragment nucléotidique complémentaire ou sensiblement complémentaire, dans des conditions prédéterminées de stringence stricte. L'enchaînement peut contenir des motifs nucléotidiques de structure différente de celle des acides nucléiques naturels. Un fragment nucléotidique (ou oligonucléotide) peut contenir par exemple jusqu'à 100 motifs nucléotidiques. Il contient généralement au moins 10, et en particulier au moins 12 motifs nucléotidiques et peut être obtenu à partir d'une molécule d'acide nucléique naturelle et/ou par recombinaison génétique et/ou par synthèse chimique,

- un motif nucléotidique est dérivé d'un monomère qui peut être un nucléotide naturel d'acide nucléique dont les éléments constitutifs sont un sucre, un groupement phosphate et une base azotée choisie parmi l'adénine, la guanine, l'uracile, la cytosine, la thymine; ou bien le monomère est un nucléotide modifié dans l'un au moins des trois éléments constitutifs précédents: à titre d'exemple, la modification peut intervenir soit au niveau des bases, avec des bases modifiées telles que l'inosine, la méthyl-5-désoxycytidine, la désoxyuridine, la diméthylamino-5-désoxyuridine ou toute autre base modifiée capable d'hybridation, soit au niveau du sucre, par exemple le remplacement d'au moins un désoxyribose par un polyamide [PE Nielsen et al., Science, (1991) 254:1497-1500], soit encore au niveau du groupement phosphate, par exemple par remplacement par des esters choisis notamment parmi les diphosphates, les alkyl- et arylphosphonates et les phosporothioates,

5

10

15

20

25

30

35

- par « séquence informationnelle », on entend toute suite ordonnée de motifs de type nucléotidique, dont la nature chimique et l'ordre dans un sens de référence constituent une information analogue à celle donnée par la séquence des acides nucléiques naturels,

- par « hybridation », on entend le processus au cours duquel, dans des conditions appropriées, deux fragments nucléotidiques ayant des séquences suffisamment complémentaires sont susceptibles de s'associer par des liaisons hydrogène stables et spécifiques, pour former un double brin. Les conditions d'hybridation sont déterminées par la « stringence », c'est-à-dire la rigueur des conditions opératoires. L'hybridation est d'autant plus spécifique qu'elle est effectuée à plus forte stringence. La stringence est fonction notamment de la composition en bases d'un duplex sonde/cible, ainsi que par le degré de mésappariement entre deux acides nucléiques. La stringence peut également être fonction des paramètres de la réaction d'hybridation, tels que la concentration et le type d'espèces ioniques présentes dans la solution d'hybridation, la nature et la concentration d'agents dénaturants et/ou la température d'hybridation. La stringence des conditions dans lesquelles une réaction d'hybridation doit être réalisée dépend notamment des sondes utilisées. Toutes ces données sont bien connues et les conditions appropriées peuvent éventuellement être déterminées dans chaque cas par des expériences de routine. En général, selon la longueur des sondes utilisées, la température pour la réaction d'hybridation est comprise entre environ 20 et 65 °C, en particulier entre 35 et 65°C dans une solution saline à une concentration d'environ 0,8 à 1M,

- une « sonde » est un fragment nucléotidique comprenant par exemple de 10 à 100 motifs nucléotidiques, notamment de 12 à 35 motifs nucléotidiques, possédant une spécificité d'hybridation dans des conditions déterminées pour former un complexe d'hybridation avec un acide nucléique ayant, dans le cas présent, une

10

15

20

25

30

35

séquence nucléotidique comprise soit dans un ARN messager, soit dans un ADN obtenu par transcription inverse dudit ARN messager, produit de transcription; une sonde peut être utilisée à des fins de diagnostic (notamment sondes de capture ou de détection) ou à des fins de thérapie,

- une « sonde de capture » est immobilisée ou immobilisable sur un support solide par tout moyen approprié, par exemple par covalence, par adsorption, ou par synthèse directe sur un solide. Des exemples de supports comprennent les plaques de microtitration et les puces à ADN,

- une « sonde de détection » peut être marquée au moyen d'un agent marqueur choisi par exemple parmi les isotopes radioactifs, les enzymes, en particulier les enzymes susceptibles d'agir sur un substrat chromogène, fluorigène ou luminescent (notamment une peroxydase ou une phosphatase alcaline), les composés chimiques chromophores, les composés chromogènes, fluorigènes ou luminescents, les analogues de bases nucléotidiques et les ligands tels que la biotine,

- une « sonde d'espèce » est une sonde permettant l'identification de l'espèce d'une bactérie,

- une « sonde de genre » est une sonde permettant l'identification du genre d'une bactérie,

- une « amorce » est une sonde comprenant par exemple de 10 à 100 motifs nucléotidiques et possédant une spécificité d'hybridation dans des conditions déterminées pour l'initiation d'une polymérisation enzymatique, par exemple dans une technique d'amplification telle que la PCR, dans un procédé de séquençage, dans une méthode de transcription, etc.

Un objet de la présente invention est un oligonucléotide monocaténaire choisi parmi les oligonucléotides ayant une séquence d'au moins 12 motifs nucléotidiques consécutifs incluse dans l'une des séquences SEQ ID N°4 et SEQ ID N°5 dans le listage des séquences en annexe et parmi les oligonucléotides complémentaires de ces oligonucléotides. Ces oligonucléotides peuvent être des oligodésoxyribonucléotides (ADN) et des oligoribonucléotides (ARN) dans lesquels « T » est remplacé par « U ».

En particulier, un oligonucléotide selon la présente invention possède au moins 12 motifs tels que décrits ci-dessus et au plus 50 motifs. Plus particulièrement, un oligonucléotide selon la présente invention possède de 12 à 35 motifs.

Un oligonucléotide préféré a une séquence choisie parmi les séquences SEQ ID N°4 et 5.

L'inosine est capable de s'apparier avec n'importe quelle autre base.

5

10

15

20

25

30

35

Les séquences SEQ ID N°4 et 5 peuvent être préparées par synthèse chimique en utilisant les techniques bien connues de l'homme du métier et décrites par exemple dans l'article de Itakura K. et al. [(1984) Annu. Rev. Biochem. 53:323].

Une première application d'un oligonucléotide de l'invention est son utilisation comme sonde pour la détection, dans un échantillon biologique, de bactéries de l'espèce *Tropheryma whippelii* qui comprend une séquence nucléotidique d'au moins 12 motifs nucléotidiques consécutifs incluse dans l'une des séquences SEQ ID N°4 et SEQ ID N°5, et leurs séquences complémentaires. Dans la suite de la description, une telle sonde de l'invention sera appelée sonde de l'espèce.

Les sondes selon l'invention peuvent être utilisées, à des fins de diagnostic, dans la recherche de la présence ou de l'absence d'un acide nucléique cible dans un échantillon, selon toutes les techniques d'hybridation connues et notamment les techniques de dépôt ponctuel sur filtre, dites « DOT-BLOT » [Maniatis et al. (1982) Molecular Cloning, Cold Spring Harbor], les techniques de transfert d'ADN dites « SOUTHERN BLOT » [Southern. E.M., J. Mol. Biol. (1975) 98:503], les techniques de transfert d'ARN dites « NORTHERN BLOT », ou les techniques dites « sandwich » [Dunn A.R., Hassel J.A. (1977) Cell 12:23]. On utilise en particulier la technique « sandwich », avec une sonde de capture et/ou une sonde de détection, lesdites sondes étant capables de s'hybrider avec deux régions différentes de l'acide nucléique cible, et l'une au moins desdites sondes (généralement la sonde de détection) étant capable de s'hybrider avec une région de la cible qui est spécifique de l'espèce, étant entendu que la sonde de capture et la sonde de détection doivent avoir des séquences nucléotidiques au moins partiellement différentes.

L'acide nucléique à détecter (cible) peut être de l'ADN ou de l'ARN (l'un ou l'autre éventuellement obtenu après amplification par PCR). Dans le cas de la détection d'une cible de type acide nucléique double brin, il convient de procéder à la dénaturation de ce dernier avant la mise en œuvre du procédé de détection. L'acide nucléique cible peut être obtenu par extraction selon les méthodes connues des acides nucléiques d'un échantillon à examiner. La dénaturation d'un acide nucléique double brin peut être effectuée par les méthodes connues de dénaturation chimique, physique ou enzymatique, et en particulier par chauffage à une température appropriée, supérieure à 80 °C.

Pour mettre en œuvre les techniques d'hybridation précitées, et en particulier les techniques « sandwich », une sonde de l'invention, appelée sonde de capture, est

immobilisée sur un support solide, et une autre sonde de l'invention, appelée sonde de détection, est marquée avec un agent marqueur.

Les exemples de support et d'agent marqueur sont tels que définis précédemment.

5

10

15

20

25

30

Un autre objet de l'invention est un procédé de détermination de la présence ou de l'absence d'une bactérie *Tropheryma whippelii*, dans un échantillon contenant ou susceptible de contenir des acides nucléiques d'au moins une telle bactérie, comprenant les étapes consistant à mettre en contact ledit échantillon avec au moins une sonde d'espèce de l'invention, puis à déterminer de façon connue en soi la formation ou l'absence de formation d'un complexe d'hybridation entre ladite sonde et l'acide nucléique de l'échantillon.

Des exemples de détection de la formation ou l'absence de formation d'un complexe d'hybridation entre ladite sonde et l'acide nucléique comprennent les techniques décrites ci-dessus, à savoir les techniques "DOT-BLOT", "SOUTHERN-BLOT" et "sandwich".

Selon une mise en œuvre particulière de ce procédé pour la détermination de la présence ou l'absence d'une espèce *Tropheryma whippelii*, on utilise plusieurs sondes d'espèce de l'invention, étant entendu que lesdites sondes sont capables de s'hybrider avec des régions non chevauchantes d'un acide nucléique correspondant au gène *rpoB* de *Tropheryma whippelii*.

De manière avantageuse, une sonde d'espèce est immobilisée sur un support solide, et une autre sonde d'espèce est marquée avec un agent marqueur.

Une autre application d'un oligonucléotide de l'invention est son utilisation comme amorce nucléotidique comprenant un oligonucléotide monocaténaire choisi parmi les oligonucléotides ayant une séquence d'au moins 12 motifs nucléotidiques incluse dans l'une des séquences SEQ ID N°4 et 5, qui est utilisable dans la synthèse d'un acide nucléique en présence d'une polymérase par un procédé connu en soi, notamment dans des méthodes d'amplification utilisant une telle synthèse en présence d'une polymérase (PCR, RT-PCR, etc.). En particulier, une amorce de l'invention peut être utilisée pour la transcription inverse spécifique d'une séquence d'ARN messager de *Tropheryma whippelii* pour obtenir une séquence d'ADN complémentaire correspondante. Une telle transcription inverse peut constituer le premier stade de la technique RT-PCR, le stade suivant étant l'amplification par PCR de l'ADN complémentaire obtenu. On peut également utiliser les amorces de l'invention pour

l'amplification spécifique par réaction de polymérisation en chaîne de la séquence totale de l'ADN du gène *rpoB* du *Tropheryma whippelii*.

Selon un cas particulier, ladite amorce comprenant un oligonucléotide de l'invention comprend en outre la séquence sens ou anti-sens d'un promoteur reconnu par une ARN polymérase (promoteurs T7, T3, SP6 par exemple [Studier FW, BA Moffatt (1986) J. Mol. Biol. 189:113]: de telles amorces sont utilisables dans des procédés d'amplification d'acide nucléique faisant intervenir une étape de transcription, tels que, par exemple, les techniques NASBA ou 3SR [Van Gemen B. et al. Abstract MA 1091, 7th International Conference on AIDS (1991) Florence, Italy].

10

15

20

25

30

Un autre objet de l'invention est une amorce nucléotidique comprenant un oligonucléotide monocaténaire choisi parmi les oligonucléotides ayant une séquence d'au moins 12 motifs nucléotidiques consécutifs incluse dans l'une des séquences SEQ ID n°4 à SEQ ID N°5 qui est utilisable pour le séquençage total ou partiel du gène *rpoB* d'une souche quelconque de *Tropheryma whippelii*. En particulier, l'amorce nucléotidique est utilisable pour le séquençage d'un acide nucléique amplifié. Le séquençage est l'obtention de la séquence totale ou partielle du gène *ropB* par un procédé connu en soi, polymérisation absortive utilisant des di-déoxynucléotides [Sanger F., Coulson A.R. (1975) J. Mol. Biol. 94:441] ou hybridations multiples utilisant les puces à ADN.

De préférence, dans une utilisation comme amorce ou pour le séquençage des gènes *rpoB*, on utilise les séquences SEQ.ID N° 4 et 5.

Enfin, un dernier objet de l'invention est une sonde de thérapie génique pour traiter les infections provoquées par une souche de *Tropheryma whippelii*, ladite sonde comprenant un oligonucléotide tel que défini précédemment. Cette sonde de thérapie génique, capable de s'hybrider sur l'ARN messager et/ou sur l'ADN génomique desdites bactéries, peut bloquer les phénomènes de traduction et/ou de transcription et/ou de réplication.

Le principe des méthodes de thérapie génique est connu et repose notamment sur l'utilisation d'une sonde correspondant à un brin anti-sens : la formation d'un hybride entre la sonde et le brin sens est capable de perturber au moins l'une des étapes du décryptage de l'information génétique. Les sondes de thérapie génique sont donc utilisables comme médicaments antibactériens, permettant de lutter contre les infections causées par des spirochètes.

10

L'invention sera mieux comprise à l'aide de l'exposé ci-après, divisé en exemples, qui concernent des expériences effectuées dans le but de réaliser l'invention, et qui sont données à titre purement illustratif.

Les figures 1 à 4 sont des photographies de gel d'électrophorèse.

La figure 1 représente le profil protéique sur SDS-PAGE de *Tropheryma* whippelii.

La figure 2 représente le profil antigénique de *Tropheryma whippelii* obtenu par Western Blot.

Ligne 1 = sérum de souris immunisé.

Ligne 2 = sérum de lapin immunisé.

Ligne 3 = sérum de patient (IgG + IgM).

Ligne 4 = anticorps monoclonal 1.

Ligne 5 = anticorps monoclonal 2.

Ligne 6 = anticorps monoclonal 3.

Ligne 7 = anticorps monoclonal 4.

La figure 3 représente un Western Blot réalisé sur la souche TWIST N° 1-2202 avec un sérum de patient atteint de la maladie de Whipple avec détection d'IgM.

La figure 4 représente la visualisation du produit d'amplification du gène *rpoB*de *Tropheryma whippelii* avec des amorces SEQ ID N°1 et 2 après coloration par le bromure d'ethidium.

Ligne 1: Tropheryma whippelii

Ligne 2 : Nocardia otitidiscaviarum

Ligne 3: Mycobacterium tuberculosis

25 Ligne 4 : Staphylococcus epidermidis

Ligne 5: Corynebacterium amycolatum

Ligne 6: Mycobacterium avium

Ligne 7: Escherichia coli

Ligne 8 : H2O

30 Ligne 9 : H2O

35

Exemple 1 : Primoisolement de la bactérie

Le primoisolement a été réalisé par la technique de centrifugation sur tubes bijoux inoculés avec une lignée de fibroblastes humains HEL disponible auprès de l'ATCC. Les cellules HEL sont cultivées sur du milieu MEM (Gibco) additionné de 10 % de sérum de veau foetal (Gibco) et de 2 mM de L-glutamine (Gibco). Les tubes bijoux

(Sterilin-Felthan-England, 3,7 ml) comportant une lamelle support de 12 mm de diamètre sont inoculés avec 1 ml de milieu de culture contenant environ 50 000 cellules et incubés à 37°C pendant 3 jours sous 5 % de CO2 de façon à obtenir un tapis de cellules confluantes. La valve cardiaque étudiée a été broyée dans du milieu MEM, et la suspension a été utilisée pour inoculer les 3 tubes bijoux. Ces tubes ont ensuite été centrifugés à 700 g pendant 1 heure à 22°C. Le surnageant a ensuite été retiré, les tapis ont été lavés deux fois par du tampon PBS stérile, puis incubés avec 1 ml de milieu à 37°C sous 5 % de CO2. Le suivi des cultures a été réalisé par cytocentrifugation de 100 µl du surnageant des tubes bijoux et coloration de Gimenez. Cette procédure a été répétée à 10, 20 et 30 jours. Au bout de 30 jours le surnageant et le tapis de cellules des tubes bijoux ont été récoltés et repiqués sur un tapis cellulaire confluent dans une boîte de culture de 25 cm² (boîte I) avec 15 ml de milieu de culture et incubées à 37°C sous 5 % de CO2. Chaque semaine toutes les 6 semaines suivantes (J72), le tapis cellulaire a été examiné à l'aide d'un microscope inversé à la recherche d'un effet cytopathogène et le milieu de culture a été remplacé par du milieu frais. Avant de changer le milieu, 200 µl de surnageant ont été utilisés pour réaliser une cytocentrifugation colorée par une coloration de Gimenez.

5

10

15

20

25

30

35

Aucun effet cytopathogène n'a été détecté avant le 65^{ème} jour. Au 72^{ème} jour, l'examen du tapis cellulaire en microscopie inverse a permis de détecter de petites inclusions sombres et irrégulières dans les cellules HEL. Sur la coloration de Gimenez de la cytocentrifugation du surnageant de la boîte I plusieurs bacilles fins ont été détectés, la plupart en localisation intracellulaire où ils apparaissent plus petits que les extracellulaires. Néanmoins, la plupart étaient mal ou non colorés par la coloration de Gimenez et apparaissaient bleu pâle. A la coloration de Gram de nombreux bacilles ont été aussi détectés. La plupart apparaissaient Gram positif mais plusieurs n'étaient que partiellement violet ou apparaissaient Gram négatif. A la coloration de Ziehl ces bacilles ne sont pas acido-alcoolo résistants. A la coloration par le PAS, les bacilles PAS positif apparaissaient plus nombreux que sur les colorations précédentes. La plupart des longs bacilles fins sont observables en localisation extracellulaire. Les cellules HEL apparaissent remplies de conglomérats PAS positif et de courts et fins bacilles PAS positif.

Exemple 2 : Propagation de l'isolat

Toute la procédure de propagation a été réalisée sur des cellules HEL cultivées sur du milieu MEM additionné de 10 % de sérum de veau foetal et de 2 mM de L-glutamine et incubées à 37°C sous 5% de CO₂. Au 75^{ème} jour 3 ml de

surnageant de la boîte I ont été utilisés pour inoculer 10 tubes bijoux par la méthode décrite précédemment et 2 ml de surnageant ont été utilisés pour inoculer un tapis cellulaire confluent dans une boîte de culture de 25 cm² (boîte A) avec 15 ml de milieu. Les cellules de la boîte I ainsi que le reste du surnageant ont été récoltés permettant d'obtenir 10 ml de suspension. Cette suspension a ensuite été divisée en 5 aliquots de 2 ml. Un des aliquots a été congelé dans de l'azote liquide. Un aliquot a été inoculé sur un tapis cellulaire confluent dans une boîte de culture de 25 cm² (boîte B) avec 15 ml de milieu. Les cellules d'un aliquot ont été lysées par 4 cycles de congélationdécongélation utilisant de l'azote liquide et de l'eau chaude (55°C) puis inoculées sur un tapis cellulaire confluent dans une boîte de culture de 25 cm² (boîte C) avec 15 ml de milieu. Un aliquot a été inoculé dans une boîte de culture sans tapis cellulaire de 25 cm² (boîte D) avec 15 ml de milieu. Au 85 ème jour, le milieu de toutes les boîtes et des tubes bijoux a été remplacé par du milieu frais. Les cellules ont été récoltées et inoculées dans une boîte de culture de 75 cm² (boîte D2) avec 30 ml de milieu. Avant de changer le milieu, 200 µl de surnageant ont été utilisés pour réaliser une cytocentrifugation colorée par une coloration par le PAS et le reste du surnageant a été congelé en vue d'être utilisé comme antigène pour la sérologie. Au 95 et au 105 em jours, le milieu de toutes les boîtes et des tubes bijoux a été changé comme décrit précédemment. Des petites portions de tapis cellulaire ont été grattées afin de réaliser des frottis de cellules en vue d'une coloration par le PAS. L'efficacité de la propagation de la souche a été réalisée par une évaluation semi-quantitative. La présence de bacilles PAS positif a été évaluée microscopiquement en utilisant un grossissement X1000 de la façon suivante : 0, absence ; +, présents mais difficiles à trouver; ++, faciles à trouver mais non présents dans tous les champs; +++, présents dans tous les champs. Ces évaluations ont été réalisées à l'aveugle.

5

10

15

20

25

30

Toutes les méthodes de propagation se sont avérées efficaces puisque toutes ont permis de retrouver l'isolat après 30 jours de sous-culture (Tableau 1). L'évaluation semi-quantitative a permis d'observer que les procédures les plus efficaces sont le repiquage en tube bijoux, la sous-culture de surnageant (boîte A), et le repiquage de cellules (boîtes D, D2).

Tableau 1

| | | Tube | Boîte A | Boîte B | Boîte C | Boîte D | Boîte D2 |
|---------|--------------------|--------|---------|---------|---------|---------|------------|
| | | bijoux | | | | | |
| Jour 10 | Surnageant | + | - | + | _ | + | NF |
| Jour 20 | Surnageant | + | - | + | + | NF | - |
| | Frottis cellulaire | NF | + | + | + | NF | - . |
| Jour 30 | Surnageant | +++ | +++ | ++ | + | NF | ++ |
| | Frottis cellulaire | NF | ++ | + | + | NF | ++ |

NF: non fait

10

15

20

25

Exemple 3 : Détection par immunofluorescence

La détection de bactéries intracellulaires a été réalisée au 105 eme jour directement dans un tube bijoux par immunofluorescence. Après fixation par l'acétone, le tube a été rincé deux fois au PBS. 100 µl du sérum du patient dilué au 1:50 avec du PBS avec 3 % de lait écrémé en poudre ont été ajoutés et le tube a été incubé en chambre humide à 37°C pendant 30 mn. Après 3 rinçages au PBS le tube a été incubé pendant 30 mn à 37°C avec 100 µl d'immunoglobuline de chèvre anti-humaine marquée à l'isothiocyanate de fluorescéine (Fluoline H, Biomerieux, Marcy l'Etoile, France) diluée au 1:200 avec du PBS additionné de 0,2 % de bleu d'Evans. Après 3 rinçages au PBS la lamelle a été montée (cellules vers le bas) en glycérine tamponnée (pH 8) et examinée avec un grossissement X400 à l'aide d'un microscope à fluorescence Zeiss et d'un microscope confocal (LEICA DMIRBE) équipé d'un objectif X100 (NA. 1.4) à immersion.

L'examen en immunofluorescence montre que la coloration par le PAS ainsi que les autres colorations sous évaluent l'infection cellulaire. Sur la lamelle après 30 jours de sous-culture toutes les cellules sont remplies par l'antigène bactérien. L'étude en microscopie confocale confirme la localisation intracellulaire de la bactérie. Plusieurs bactéries sont détectées isolément sous formes de fins bacilles ressemblant à ceux observés par la coloration PAS. Néanmoins, la plupart du matériel immunopositif correspond à de plus grosses inclusions où il est impossible d'individualiser des bactéries. Il n'est pas détecté de matériel immunopositif dans le noyau des cellules.

Exemple 4 : Microscopie électronique

Au 105^{ème} jour, 300 µl d'une solution contenant les cellules récoltées dans la boîte D2 ont été préparés pour l'étude en microscopie électronique. Les cellules ont été fixées dans une solution de glutaraldéhyde à 2,5 % en tampon cacodylate 0,1 M

contenant 0,1 M de sucrose pendant 1 h à 4°C. Les cellules ont été rincées une nuit dans le même tampon puis fixées 1 h à température mbiante dans du tetraoxyde d'osmium en tamon cacodylate 0,1 M. La déshydratation a été réalisée par rinçages successifs dans des solutions d'éthanol de concentrations croissantes. Les cellules ont ensuite été incluses en blocs d'Epon 812. De fines sections ont ensuite été coupées à partir des blocs à l'aide d'un microtome LKB Ultratome III puis colorées par une solution saturée d'acétate d'uranyle dans le méthanol et une solution aqueuse de citrate de plomb avant examen sur un microscope électronique Jeol JEM 1200 EX.

L'étude en microscopie électronique confirme que les inclusions PAS positif et le matériel immunopositif correspondent à des bactéries intactes ou en voie de dégradation. La membrane cytoplasmique de ces bactéries est composée de deux couches denses aux électrons. La fine paroi bactérienne est parfois recouverte d'une pseudo-membrane externe qui donne un aspect trilamellaire. Des bactéries en cours de division sont observées.

ر بو سطاء

Exemple 5 : Production d'anticorps polyclonaux par la souris contre la bactérie responsable de la maladie Whipple

Une souris de la souche Balb C a été injectée de façon intrapéritonéale avec 0,5 ml de surnageant contenant 10⁴ bactéries responsables de la maladie de Whipple. La souris a été ensuite réinjectée 1, 2 et 3 semaines après avec 0,5 ml de la même suspension. La souris a été saignée 1 semaine après cette dernière inoculation. Le sérum a été testé d'une part contre la bactérie responsable de la maladie de Whipple en culture et d'autre part sur la valve d'un patient atteint de la maladie de Whipple, une fois par immunofluorescence et une fois par immunoperoxydase. Les anticorps révélateurs étaient des anticorps anti-souris marqués à la fluorescéine ou marqués à l'immunoperoxydase (fournis par la société Immunotech).

Les bactéries ont pu être visualisées à l'intérieur des cellules La présente demande concerne donc aussi la détection directe de la bactérie responsable de la maladie de Whipple dans les biopsies et les différents prélèvements par exemple : valve cardiaque, biopsie digestive, ou biopsie de tout autre organe suspecté d'être infecté par la bactérie responsable de la maladie de Whipple.

Exemple 6 : Production et utilisation des anticorps monoclonaux aux produits contre *Tropheryma whippelii* souche Twist-Marseille et détermination d'antigènes.

Matériel et Méthodes

5

10

15

20

25

Souche de *Tropheryma whippelii*. La souche de *Tropheryma whippelii* utilisée pour produire et screener les hybridomes et tester la spécificité des anticorps monoclonaux (Mabs) est la souche TWIST-Marseille déposée à la CNCM N° 1-2202. *Tropheryma whippelii* a été cultivée sur fibroblastes humains embryonnaires (HEL) dans les conditions de culture préalablement décrites. Au 75^{ème} jour, les cellules infectées d'une flasque ont été prélevées centrifugées 10 minutes à 4.000 g. Le culot de centrifugation a ensuite été remis en suspension dans 5 ml de PBS. 0.5 ml de cette suspension a été inoculé à chaque souris. Les bactéries ont également été purifiées par gradient de rénograffine et remises en suspension dans de l'eau désionisée pour le SDS-PAGE ou du PBS pour la micro-immunofluorescence (MIF).

5

10

15

20

25

30

35

Production d'anticorps monoclonaux (Mabs). Des souris BALB/C femelles de six semaines ont été inoculées trois fois à 7 jours d'intervalle par injection intrapéritonéale de 0.5 ml de suspension de *Tropheryma whippelii* TWIST-Marseille N° I-2202 dans du PBS. Une semaine après la dernière des 3 injections, les souris ont reçu une dose de rappel en IV de 0.1 ml de *Tropheryma whippelii* en suspension dans du PBS. Trois jours plus tard, la rate des souris immunisées à été prélevée et les cellules spléniques ont été fusionnées avec des cellules myélomateuses SP2/0-Ag14 (10: 1) en utilisant du polyéthylène glycol à 50% (poids moléculaire : 1.300-1.600; Sigma Chemical Co., St Louis, Mo). Les cellules fusionnées ont été cultivées dans un milieu de culture pour hybridome (Seromed. Berlin, Germany) supplémenté de 20% de sérum de veau fœtal (Gibco BRL) et d'hypoxanthine aminopterin-thymidine (Sigma Chemical CO., St Louis, Mo). A 37°C dans une atmosphère humide enrichie de 5% en CO2.

La présence d'anticorps anti-*T. whippelii* dans le surnageant a détectée par MIF. Les hybridomes positifs ont été sous cultivés pour la production d'ascite. Les isotypes des Mabs ont été déterminés à l'aide du kit Immuno Type Mouse Monoclonal Antibody Isotyping Kit (SIGMA) contenant des antisérums de souris IgM IgA IgG1 IgG2a IgG2b et IgG3 (Sigma). La spécificité de Mabs a été testé par western blot. Une semaine après injection intrapéritonéale aux souris de 0.5 ml de pristane (2, 62 10, 14 – tétramethypendecane; Sigma), les anticorps en ascite ont été produits par injection intrapéritonéale de 3x10⁶ hybridomes en suspension dans 0.5 ml de PBS.

Micro-Immunofluorescence (MIF). La MIF a été utilisée pour le screening des hybridomes et pour déterminer la spécificité des Mabs. Les antigènes constitués par des cultures de *Tropheryma whippelii* ont été déposés sur des lames à 24 puits à l'aide d'une plume. Après fixation au méthanol pendant 10 minutes à température

ambiante, les Mabs ont été déposés et incubés en chambre humide à 37°C pendant 30 minutes. Les lames ont ensuite été rincées deux fois 5 minutes en PBS puis dans de l'eau distillée, séchées à l'air puis incubées pendant 30 minutes à 37°C à l'aide d'anticorps de chèvre anti-IgM et anti IgG de souris conjuguées à de la fluoresceine, dilués au 1/200 dans du PBS contenant 0.2% de bleu Evans (BioMérieux, Marcy l'Etoile, France). Après rinçage, les lames ont été montées à l'aide de Fluorep (BioMérieux) puis été lues au grossissement x400 d'un microscope à fluorescence (Axioskop 20 ; Carl Zeiss, Gottinge, Germany). Les sérums des souris immunisées ont été utilisés comme contrôle positif et les sérums des souris saines comme contrôle négatif.

5

10

15

20

25

30

35

Pour détecter les anticorps anti- *Tropheryma whippelii* dans le sérum des patients atteints de maladie de Whipple, la MIF a été réalisée sur lames Labtech [Raoult D. et al. N. Engl. J. Med., 2000]. Les sérums ont été dilués au 1:50, 1:100, 1:200, 1:400 et 1:800.

SDS-PAGE et Western blot. Le SDS-PAGE et le western blot ont été réalisés selon la méthode de Laemmli modifiée par l'utilisation de gel séparateur à 12% de polyacrylamide et de gel de transfert à 5%. Une suspension de Tropheryma whippelii contenant 4 mg de protéine/mL en tampon (0.0625 M Tris Hydrochlroride [pH8.0], 2% SDS, 5% 2-mercaptoehtanol 10% de glycérol, 0.02% de bleue de bromophénol) a été chauffée à 100°C pendant 5 minutes. Les antigènes dissous ont été séparés par électrophorèse en gel avec une intensité constante de 8 à 10 mA pendant 3 à 4 heures dans une cuve d'électrophorèse (Mini Protein II : Bio Rad, Richmond, Calif) (tampon de migration: 25 mlM Tris, 192 mM glycine, 0.1% SDS). La taille des protéines a été déterminée par comparaison à un marqueur de poids peptidique (Low Rang : Bio Rad). Les antigènes ainsi séparés ont été transférés sur une membrane de nitrocellulose (pores de 0.45 µm) à l'aide d'un tampon de transfert (2.5mM Tris, 192mM glycline, 20% methanol) sous un courant de 50 V pendant 1 heure à +4°C dans une cuve de Western Blot (Mini Trans-Blot; Bio Rad). Après le transfert, les membranes de nitrocellulose ont été incubées toute la nuit avec une solution de 5% de lait écrémé pour bloquer les sites de fixation non spécifiques. Les membranes ont alors été lavées 3 fois en PBS puis séchées à l'air. Elles ont alors été incubées avec le surnageant des hybridomes dilués au 1:4 ou le sérum des patients dilué au 1:100 dans du PBS additionné de 3% de lait à température ambiante pendant 1 heure puis lavées comme décrit ci-dessus. Les membranes ont ensuite été incubées à température ambiante pendant 1 heure avec un fragment F (ab')2 d'anticorps de

chèvre anti-IgG de souris conjugué à de la péroxydase (Heavy and light chains : AffiniPure ; Jackson ImmunoResearch) dilué au 1 :500 dans du PBS additionné de 3% de lait écrémé, puis lavées dans du PBS. La présence d'anticorps spécifiques a été relevée par la présence d'une activité péroxydase grâce au substrat 4chloro-1-naphtol.

Tests en aveugle des Mabs. La spécificité des anticorps monoclonaux ont été évalués en aveugle sur 19 bactéries par MIF: 12 espèces de *Bartonella*: 5 *B. quintana, B. henselae Marseille, B. henselae* Houston, *B. Vinsonii* Baker, *B. elizabethae, B. grahamii, B. doshiae, B. taylorii, Coxiella burnetii* Nine Mile and 6 souches variées isolées dans notre laboratoire à partir d'échantillons cliniques, dont *Listeria monocytogenes, Staphylococcus aureus, Streptococcus bovis, Mycobacterium avium, Corynebacterium* ANF group, *Actinomyces mayerii*. Après suspension dans du PBS et dépôt sur des lames à puits, la réactivité des Mabs avec les bactéries a été estimée par MIF comme décrit ci-dessus avec du liquide d'ascite dilué au 1:100.

Patients. 15 patients ont été testés: 8 patients de maladie de Whipple à localisation digestive uniquement, dont le diagnostic avait été fait par histologie et/ou amplification de *T. whippelii* par PCR dans des biopsies digestives; 7 patients atteints d'endocardite à *T. whippelii* par PCR dans des biopsies valvulaires.

Souris et lapins. 5 souris et 1 lapin ont été inoculée avec une suspension de *T. whippelii* afin de déterminer quels seraient les antigènes reconnus par la réponse anticorps.

Résultats.

5

10

15

20

25

30

35

Profils de SDS-PAGE (Fig 1). Le SDS-PAGE de T. whippelii a révélé plus particulièrement 7 bandes principales à : 10, 20, 80, 120, 150, 170, 200 kDA.

Production des Mabs. Le surnageant de 4 hybridomes a été testé par MIF. Quatre hybridomes se sont révélés spécifiques de *T. Whippelii*. Un hybridome a été déposé à la CNCM de l'Institut Pasteur 25 rue du Docteur Roux PARIS 75724 sous le n° I-2411 et la référence d'identification TW 17G2.

Tests sérologiques réalisés chez les patients. 13 des 15 patients testés (86.7%) ont présenté une sérologie positive, avec un taux d'IgM ≥1:100. Le profil antigénique observé en Western Blot a révélé une réactivité avec plusieurs bandes dont une bande majeure de 200 kDA en IgG (Figure #2). En IgM plusieurs profils protéiques sont repérés dont une réactivité contre des protéines de 100, 60, 50 et 35 kDA (figure #3).

Tests sérologiques réalisés chez les souris et lapin immunisés. Les souris et le lapin immunisés ont présenté une sérologie positive, avec un taux d'IgM > 1:100. Le

profil antigénique observé en western blot a révélé une réactivité différente entre souris et lapin et différente de celle observée chez les patients. En revanche, une réactivité majeure a été observée avec une bande de 200 kDA.

Caractérisation des Mabs (Fig 2). Les 4 Mabs ont présenté une réactivité spécifique pour un antigène de 200 kDA, déjà mis en évidence sur les western blot des patients, souris et lapin. Tous ont été identifiés comme des IgM. L'antigène reconnu a été détruit par action de la protéinase K, montrant qu'il s'agit d'une protéine.

Tests des Mabs en aveugle. L'ascite des 4 hybridomes n'a réagi qu'avec *T. whippelli*.

Exemple 7 : Séquence du gène rpoB de Tropheryma whippelii.

La séquence du gène *rpoB* de *Tropheryma whippelii* a été déterminée par amplification enzymatique et séquençage automatique direct utilisant des amorces consensus.

Les amorces consensus utilisées avaient pour séquence

SEQ ID n° 1 = 5'-TIA TGG GII CIA AIA TGC A-3'

5

10

15

20

25

30

SEQ ID n°2 = 5'-GCC CAI CAT TCC ATI TCI CC-3' (I = Inosine)

On a incorporé de l'ADN extrait de la souche *Tropheryma whippelii* Twist-Marseille CNCM I 2202 par lyse mécanique et chimique (Fast-Prep Bio 101) dans les conditions expérimentales suivantes: 35 cycles d'amplification, chaque cycle comportant une dénaturation de l'ADN à 94°C pendant 30 sec., une hybridation initiale des amorces à 50°C pendant 30 sec. comportant un « ramping » descendant de 0,1°C par cycle, puis une élongation à 72°C pendant 60 sec.

Les séquences SEQ ID N° 1 et SEQ ID N° 2 ont été déterminées par l'alignement des séquences peptidiques déposées dans GenBank sous les numéros d'accès suivants pour les bactéries suivantes : Bacillus subtilis, L43593, Bartonella henselae, AF171070, Borrelia burgdorferi, AE001144, Buchnera aphidicola, Z11913, Chlamydia pneumoniae, AE001593, Chlamydia trachomatis, AE001304, Coxiella burnetti, U86688, Escherichia coli, U76222, Haemophilus influenzae, U32733, Helicobacter pylori, E000625, Legionella pneumophila, AF087812, Mycobacterium leprae, Z14314, Mycobacterium smegmatis, U24494, Mycobacterium tuberculosis, L27989, Mycoplasma gallisepticum, L38402, Mycoplasma genitalium, U39715, Mycoplasma pneumoniae, AE000030, Neisseria meningitidis, Z54353, Pseudomonas putida, X15849, Rickettsia prowazekii, AF034531, Rickettsia typhi, P77941, Salmonella enterica Typhimurium, X04642, Spiroplasma citri, U25815, Staphylococcus

aureus. U970062. Synechocystis spp., D90905, Thermotoga maritima. X72695, Treponema pallidum, AE001205 et Human Granulocytic Ehrlichiosis agent, AF237414.

Les séquences SEQ ID N° 1 et 2 ont été choisies en sélectionnant celles qui étaient les plus conservées, avec pour hypothèse qu'elles étaient aussi présentes dans *Tropheryma whippelii*.

La séquence partielle du gène *rpoB* de *Tropheryma whippelii* (GenBank accessionnumber AF 243072) qui correspond à SEQ ID N° 3, obtenue à l'aide des amorces SEQ ID N° 1 et N° 2, est la suivante :

BASE 157 a 117 c 176 g 150 t 12 autres

- 10 1 AAGTCCCCNG GACGGNANAG GNATGGAGNG GTATGTANCG ATCGATGCGG GTGATGTTTT.
 - 61 AATTGCCNAG GATCCGGGCA TTGTGGGGGA TGTTTCCGCT GATGTTGTCA CTGTCANNCA.
- 121 GGATGACGGG AAACATCGCG ACTACCATGT TGGTAAATTT
 15 GTTCGTTCAA ATCAGGGCAA.
 - 181 CTGTTACAAC CAGCNAGTTG TGGTCCGATC CGGAGATCGT GTATAAAAAG GTACAGTTCT.
 - 241 TGCACATGGT CCATGTACTG ACAAAGGTGA GCTTAGTCTT GGTAGAAATC TTCTGGTTGC.
- 20 301 TTTCATGCCC TGGGAGGGCT ATAACTTTGA GGATGCGATA ATTATCAGCC AGAATTTGGT.
 - 361 CAAGGACGAC ACCCTTTCNT CAATCCACAT AGAAGAACAT GAGGTTAGCA CCCGGGATAC.
- 421 GAAGCTGGGC AGTGANAGAA ATAACGCGAG ACCTTCCGAA 25 TGTAAGCATG GATTACATAA.
 - 481 AGGACTTGGA CGAACGGGGT ATTATCCGGA TTGGCGCTGA GGTTGGCCCT GGGGACATTT.
 - 541 TGGTTGGTAA GGTGACCCCA AAGGGCGAAG ACCGAACTCA ACGCGGAAGA ACGTTTGCTG.

30 601 AGGGCTATCT TT.

35

5

Exemple 8 : Détection spécifique du gène rpoB de Tropheryma whippelii.

Des séquences spécifiques à Tropheryma whippelii suivantes sont été sélectionnées dans le fragment SEQ ID N° 3 :

SEQ ID N° 4 : 5'-GCA TTG TGG GGG ATG TTT-3'

SEQ ID N° 5 : 5'-TTG GGG TCA CCT TAC CAA-3'

Elles ont été choisies comme étant spécifiques à *Tropheryma whippelii* par comparaison avec les séquences connues du gène *rpoB* des 28 bactéries répertoriées dans Gen Bank mentionnées ci-dessus.

Exemple 9 : Amplification spécifique du gène *rpoB* de *Tropheryma* whippelii.

5

10

15

20

Le gène *rpoB* de *Tropheryma whippelii* a été amplifié par la technique PCR utilisant 35 cycles d'amplification comportant chacun une phase de dénaturation de 94°C pendant 30 secondes, une phase d'hybridation des amorces SEQ ID N° 4 et 5 à 52°C pendant 30 secondes et une phase d'élongation à 72°C pendant 90 secondes. Le produit d'amplification est visualisé après coloration par le bromure d'ethidium (figure 4).

Les bactéries contrôles, à savoir *Mycobacterium avium*, *Micobacterium Tuberculosis*, *Nocardia Otitidiscaviarum*, *Escherichia Coli*, *Staphylococus Eperdimilis*, *Corynebacterium Amycolatum*, n'ont pas été détectées, démontrant la spécificité des amorces testées.

Les séquences *rpoB* de ces espèces contrôles déposées dans GenBank sous les numéros d'accès suivants: *Mycobacterium avium* ATCC 25291, AF060336; *Mycobacterium tuberculosis* U12205, *Escherichia coli* K-12, U77436 ont été choisies du fait de leur proximité génétique avec *Tropheryma whippelii* ou du fait de leur occurrence comme contaminant possible des prélèvements cliniques soumis pour détection de *Tropheryma whippelii*.

REVENDICATIONS

- 1. Bactérie *Tropheryma whippelii* responsable de la maladie de Whipple isolée et établie en culture.
- Bactérie selon la revendication 1, obtenue à partir d'une culture de cellules de fibroblaste humain après au moins 2 mois d'incubation, dans un milieu de culture à base de MEM.
 - 3. Bactérie selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce qu'elle est déposée à la CNCM de l'Institut Pasteur sous le numéro l-2202.
 - 4. Antigène d'une bactérie selon l'une des revendications 1 à 3.
- 5. Antigène selon la revendication 4, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une protéine choisie parmi les protéines de poids moléculaire d'environ 10, 20, 35, 50, 60, 80, 100, 120, 150, 170 et 200 kD déterminés par électrophorèse sur gel de polyacrylamide selon la technique SDS-PAGE et par Western Blot.
- 6. Anticorps spécifique dressé contre la bactérie ou un antigène de la bactérie selon l'une des revendications 1 à 5.
 - 7. Anticorps suivant la revendication 6, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps polyclonal d'origine animale, de préférence une imuno globuline de souris.
 - Anticorps selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps monoclonal.
- 9. Anticorps selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il s'agit d'un anticorps monoclonal produit par un hybridome déposé à la CNCM de l'Institut Pasteur sous le numéro d'enregistrement I-2411.
 - Antigène selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il s'agit d'une protéine de 200 kD réagissant avec un anticorps selon la revendication 9.
- 25 11. Utilisation d'une bactérie selon l'une quelconque des revendications 1 à 3 ou un antigène suivant les revendications 4, 5 ou 10 pour le diagnostic in vitro de maladies liées à des infections par la bactérie Tropheryma whippelii.

- 12. Utilisation d'un anticorps selon l'une des revendications 6 à 9, pour le diagnostic in vitro de la maladie liée à des infections par des bactéries *Tropheryma whippelii*.
- 13. Méthode pour le diagnostic sérologique in vitro de la maladie de Whipple qui comprend les étapes consistant essentiellement à détecter une réaction immunologique entre un anticorps spécifique de la bactérie suivant l'une des revendications 6 à 9, et un antigène de ladite bactérie selon l'une des revendications 4, 5 et 10.
- 14. Méthode pour le diagnostic sérologique in vitro selon la maladie de Whipple qui comprend l'étape consistant essentiellement à détecter une réaction immunologique entre un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon l'une des revendications 1 à 3, et une dite immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon les revendications 1 à 5.
- 15. Méthode de diagnostic sérologique selon la revendication 14, qui comprend les étapes suivantes :
 - le dépôt dans ou sur un support solde de solution contenant la bactérie telle qu'elle est définie dans les revendications 1 à 3,
 - l'introduction dans ou sur ledit support du sérum ou du fluide biologique à tester,
 - l'introduction dans ou sur le support d'une solution d'un anticorps marqué spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie,
 - l'observation d'une période d'incubation,
 - le rinçage du support solide, et

10

15

- la détection de ladite réaction immunologique.
- 16. Trousse pour la détection in vitro de la maladie de Whipple selon la méthode 25 d'une des revendications 13 à 15 comprenant essentiellement comme composants :
 - une solution contenant la bactérie ou un antigène tels que définis dans les revendications 1 à 5 et 10, et/ou,

- une solution contenant au moins un anticorps selon l'une des revendications 6 à 9 et/ou,
- une solution contenant au moins un anticorps spécifique d'une immunoglobuline humaine reconnaissant ladite bactérie selon les revendications 1 à 3.
- 17. Trousse suivant la revendication 16, caractérisée en ce qu'elle comprend au moins un anticorps spécifique marqué.
- 18. Séquence totale ou partielle du gène *rpoB* de la bactérie selon l'une des revendications 1 à 3.
- 19. Fragment du gène *rpoB* selon la revendication 18, caractérisé en ce qu'il présente la séquence nucléotidique SEQ ID n° 3.
 - 20. Oligonucléotique comprenant une séquence spécifique du gène *rpoB* de la bactérie *Tropheryma whippelii* selon l'une des revendications 18 ou 19.
- 21. Oligonucléotide monocaténaire selon la revendication 20 choisi parmi les oligonucléotides ayant une séquence d'au moins 12 motifs nucléotidiques consécutifs incluse dans l'une des séquences à SEQ ID N°4 et 5, et parmi les oligonucléotides complémentaires de ces oligonucléotides.
 - 22. Oligonucléotide selon la revendication 20 ou 21, caractérisé en ce qu'il consiste dans les séquences SEQ ID N° 4 et 5.
- 23. Sonde pour la détection, dans un échantillon biologique, de bactéries *Tropheryma* whippelii caractérisée en ce qu'elle comprend un oligonucléotide selon l'une des revendications 20 à 22.
- 24. Procédé de détermination de la présence ou de l'absence d'une bactérie Tropheryma whippelii dans un échantillon contenant ou susceptible de contenir des acides nucléiques d'au moins un telle bactérie, caractérisé en ce qu'on met en contact ledit échantillon avec au moins une sonde la revendication 23, puis on détermine la formation ou l'absence de formation d'un complexe d'hybridation entre ladite sonde et l'acide nucléique de l'échantillon.

- 25. Amorce nucléotidique utilisable pour la synthèse du gène *rpoB* de *Tropheryma* whippelii en présence d'une polymérase, caractérisée en ce qu'elle comprend un oligonucléotide selon les revendications 20 à 22, de préférence un oligonucléotide comprenant l'une des séquences SEQ ID N° 4 et SEQ ID N° 5.
- 26. Sonde de thérapie génique, caractérisée en ce qu'elle comprend un oligonucléotide tel que défini à les revendications 20 à 22.

| | | | • |
|--|--|--|---|
| | | | • |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | • |
| | | | |
| | | | |
| | | | |

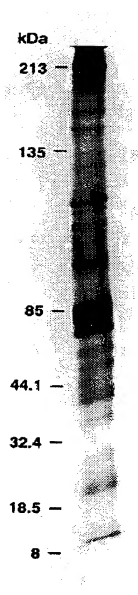


FIG.1

| | | • |
|--|--|-----|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | 1.4 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

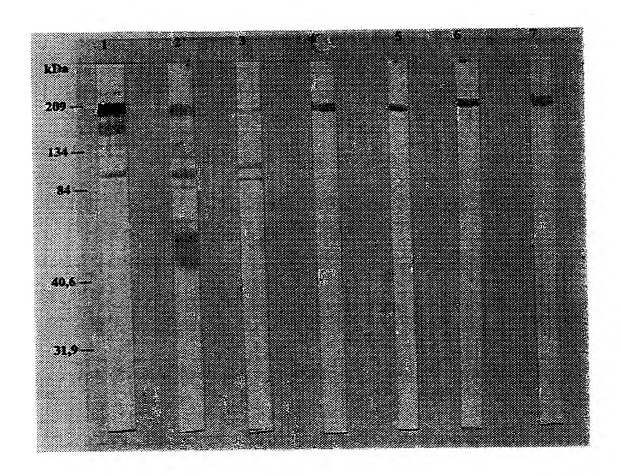


FIG.2

| | | ٠. |
|--|--|----|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | • |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

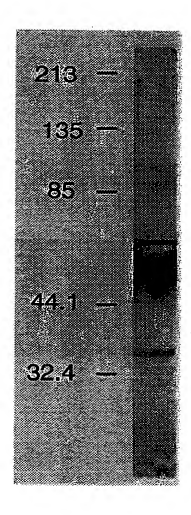


FIG.3

| | | · · |
|--|--|-----|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | • |
| | | |
| | | |

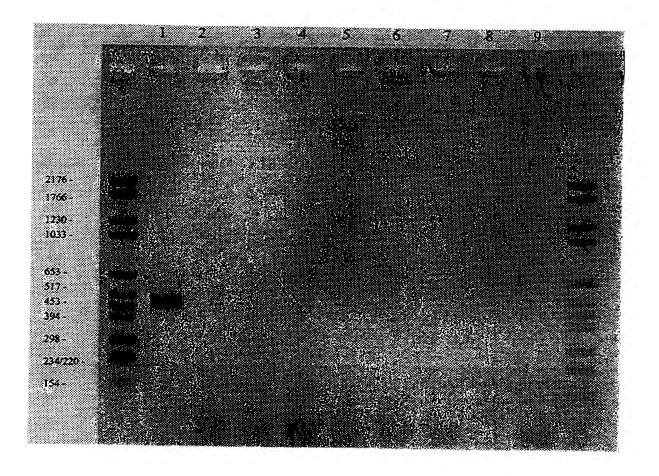


FIG.4

| | | • |
|--|--|---|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | • |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

```
LISTE DE SEQUENCES
  <110> Université de la Méditérranée (Aix-Marseille II)
  <120> Diagnostic de la maladie de Whipple
  <130> H52437-2
  <140>
  <141>
  <150> FR 99 03989
 <151> 1999-03-26
 <150> FR 99 06679
 <151> 1999-05-21
 <160> 7
 <170> PatentIn Ver. 2.1
 <210> 1
 <211> 19
 <212> ADN
 <213> Séquence artificielle
 <220>
 <223> Description de la séquence
       artificielle:oligonucléotide
 <400> 1
 tnatgggnnc naanatgca
19
<210> 2
<211> 20
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence
      artificielle:oligonucléotide
<400> 2
gcccancatt ccatntonco
21
<210> 3
<211> 612
<212> ADN
<213> Tropheryma whippelii
```

| | | , |
|--|--|---|
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

```
<400> 3
  aagtccccng gacggnanag gnatggagng gtatgtancg atcgatgcgg gtgatgtttt
  aattgccnag gatccgggca ttgtggggga tgtttccgct gatgttgtca ctgtcannca
 ggatgacggg aaacatcgcg actaccatgt tggtaaattt gttcgttcaa atcagggcaa
 ctgttacaac cagcnagttg tggtccgatc cggagatcgt gtataaaaag gtacagttct
 tgcacatggt ccatgtactg acaaaggtga gcttagtctt ggtagaaatc ttctggttgc
 tttcatgccc tgggagggct ataactttga ggatgcgata attatcagcc agaatttggt
 caaggacgac accetteent caatccacat agaagaacat gaggttagca ceegggatac
 gaagctgggc agtganagaa ataacgcgag accttccgaa tgtaagcatg gattacataa
 aggacttgga cgaacggggt attatccgga ttggcgctga ggttggccct ggggacattt
 tggttggtaa ggtgacccca aagggcgaag accgaactca acgcggaaga acgtttgctg
 600
 agggctatct tt
 612
 <210> 4
 <211> 18
 <212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence
      artificielle:oligonucléotide
<400> 4
gcattgtggg ggatgttt
18
<210> 5
<211> 18
<212> ADN
<213> Séquence artificielle
<220>
<223> Description de la séquence
     artificielle:oligonucléotide
<400> 5
ttggggtcac cttaccaa
```

| | | | • |
|--|--|--|---|
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | • |
| | | | • |
| | | | |
| | | | |
| | | | |



International Application No

| A CLA | SSIFICATION OF SUBJECT MATTER | | 1 CT/FR 00/00/54 |
|------------|---|--|---|
| IPC | 7 C12N1/00 C12R1/01 C0 | 7K16/12 | |
| Accordin | to International Patent Classification (IDC) | | |
| | ig to International Patent Classification (IPC) or to both nation DS SEARCHED | al classification and IPC | |
| Minimum | n documentation searched (classification system followed by | classification symbols) | |
| IPC 7 | 7 C12N | one of the synthetics of the synthetic of the synthetics of the synthetic of the syntheti | |
| | | | |
| Documer | ntation searched other than minimum documentation to the ex | tent that such documents are u | achided in the fields |
| | | The state of the s | readed in the fleros searched |
| Electronic | data base consulted during the international coasts (| | |
| | c data base consulted during the international search (name o | of data base and, where practic | cal. search terms used) |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| C. DOCU | MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | | |
| Category | Citation of document, with indication, where appropriate. | of the relevant passages | Relevant to claim |
| | | | No. ovan to claim |
| 4 | RELMAN D.A. ET AL.: "Identi | fication of | 1 |
| | the uncultured bacillus of W | hipple's | |
| | disease" | | |
| | NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDIC vol. 327, 1992, pages 293-30 | INE, | |
| | cited in the application | 1, 17002123741 | |
| | | | 1 |
| | DRANCOURT M.: "Tropheryma Wi | nippelii, | 1 |
| | pathogene emergent a culture | ne emergent a culture Iulaire responsable de la maladie | |
| | de Whipple" | e la maladie | |
| | PRESSE MEDICALE, | | |
| | vol. 28, no. 8, | | |
| | 27 February 1999 (1999-02-27) 435-439, XP002123742 | , pages | |
| | the whole document | | |
| | | | |
| | | -/ | |
| | | | |
| | | | j |
| Furth | ner documents are listed in the continuation of box C. | Patent family | members are listed in annex. |
| pecial cat | tegories of cited documents : | | |
| docume | ent defining the general state of the last which is not | Oi Diffilly date and | ished after the international filing date I not in conflict with the application but |
| CONSIG | ered to be of particular relevance ocument but published on or after the international | cited to understand invention | the principle or theory underlying the |
| ming de | ate | "X" document of particu | lar relevance; the claimed invention red novel or cannot be considered to |
| WINCHE | nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another | RIACIAE BIL WAGUIIA | step when the document is taken alone |
| docume | or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or | carrior be consider | iar relevance; the claimed invention red to involve an inventive step when the |
| Other Iti | neans The property of the international filling date but | ments, such combi | ned with one or more other such docu- nation being obvious to a person skilled |
| iater tric | an the phonty date claimed | "&" document member of | of the same patent family |
| e of the a | ctual completion of the international search | | ne international search report |
| 14 | June 2000 | | |
| | | 21/06/20 | 00 |
| ne and ma | ailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 | Authorized officer | |
| | NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ril, | | |
| | Fax: (+31-70) 340-3016 | Panzica, | G |



International Application No PCT/FR 00/00754

| Category | Citation of document, with indication where appropriate at the city | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | |
|-------------|--|---------------------------------------|-----------------|
| | Citation of document, with indication,where appropriate, of the relevant passages | Relevan | nt to claim No. |
| Х | SCHOEDON G. ET AL.: "Deactivation of macrophages with interleukin-4 is the key to the isolation of Tropheryma whippelii" JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES, vol. 176, no. 3, 1997, pages 672-677, XP002123743 cited in the application abstract | 1 | ,2 |
| х | ZAAIJER H.L. ET AL.: "De ziekte van Whipple" NEDERLANDS TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE, vol. 143, no. 8, 20 February 1999 (1999-02-20), pages 388-392, XP002123744 abstract | 1 | |
| X ,P | MULLER C. ET AL.: "Cultivation of T. Whippelii from peripheral blood mononuclear cells" GASTROENTEROLOGY, vol. 116, no. 4 part 2, - April 1999 (1999-04) page A910 XP002123745 abstract | 1 | |
| X,P | RAOULT D. ET AL.: "Cultivation of the bacillus of Whipple's disease" THE NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 342, no. 9, 2 March 2000 (2000-03-02), pages 620-625, XP000913986 cited in the application the whole document | 1- | 26 |
| A,P | KIM B-J ET AL.: "Identification of mycobacterial species by comparative sequence analysis of the RNA polymerase gene (rpoB)" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, vol. 37, no. 6, June 1999 (1999-06), pages 1714-1720, XP000913990 | 21 | -26 · |
| 1,P | HINRIKSON H.P.: "Detection of three different types of 'Tropheryma Whippelii' directly from clinical specimens by sequencing single-strand conformation polymorphism (SSCP) analysis and type specific PCR of their 16S-23S rbosomal intergenic spacer region" INTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC BACTERIOLOGY, vol. 49, October 1999 (1999-10), pages 1701-1706, XP000914233 | 21- | -26 |
| 10 | (continuation of second sheet) (July 1992) | | |
| | • | | |
| 1 12 | | page 2 of 3 | |



International Application No

| C.(Continu | ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | PCT/FR 00/00754 |
|------------|--|-----------------------|
| Category 3 | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | |
| | passages | Relevant to claim No. |
| Y | MOLLET C. ET AL.: "rpoB sequence analysis as a novel basis for bacterial identification" MOLECULAR MICROBIOLOGY, vol. 26, no. 5, 1997, pages 1005-1011, XP000913977 abstract paragraphs '0004!-'0006! figure 1 | 21-26 |
| | VON HERBAY A. ET AL.: "DIAGNOSTIC APPLICATION OF A POLYMERASE CHAIN REACTION ASSAY FOR THE WHIPPLE'S DISEASE BACTERIUM TO INTESTINAL BIOPSIES" GASTROENTEROLOGY, vol. 110, 1996, pages 1735-1743, XP000913982 the whole document | 21-26 |
| | | |
| | | |
| | | |

| | -2 | |
|--|----|---|
| | | |
| | | |
| | | 7 |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

RAPPORT DE RECERCHE INTERNATIONALE

Demande Internationale No

| A. CL | ASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE | | PCT/FR 00/00754 |
|--------------|---|--|--|
| CIB | 7 C12N1/00 C12R1/01 C07 | (16/12 | |
| Selon la | a classification internationale des broyets (CIC) | | |
| | a classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon l MAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE | | |
| Docume | entation minimale consultee (système de classification suivi des s 7 C12N | | |
| CIB | / C12N | ymboles de classement) | |
| L | | | |
| Docume | ntation consultee autre que la documentation minimale | | |
| | ntation consultee autre que la documentation minimale dans la m | esure où ces documents relèvent d | les domaines sur lesquels a porté la rechard |
| | | | |
| | données électronique consultée au cours de la recherche internal | ionale (nom de la base de données | S At st realizable |
| | | | or or si realisable. (ermes de recherche utilise |
| İ | | | |
| 1 | | | |
| C. DOCUI | MENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | | |
| Catégone | Identification des documents cités, avec le cap auti- | | |
| | Identification des documents cités, avec, le cas echéant. Findi | cation des passages pertinents | no. des revendications visées |
| Α | RELMAN D A ET AL | | The state of the s |
| 1 | RELMAN D.A. ET AL.: "Identific the uncultured bacillus of Whip disease" | cation of | 1 |
| ļ | | | 1 |
| | NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE | • | 1 |
| | 1 'V' 36/, 199/ Dagge 202 201 | ., XPO02123741 | |
| | cité dans la demande | W 002123741 | |
| Χ | DRANCOURT M . "Thank | | |
| j | DRANCOURT M.: "Tropheryma Whip pathogene emergent a culture | | 1 |
| | "" ace widire responsable de 1 | 0 ma1-11 | 1 |
| 1 | | a maragre | |
| | PRESSE MEDICALE, | | |
| 1 | vol. 28, no. 8, | | |
| 1 | 27 février 1999 (1999-02-27), pa 435-439, XP002123742 | iges | |
| | le document en entier | | |
| | | | |
| 1 | | -/ | |
| | | , | 1 |
| | | | |
| X Voir la | suite du cadre C pour la fin de la liste des documents | | |
| | peciales de documents cités: | Les documents de famili | es de brevets sont indiqués en annexe |
| | | | |
| considéré | définissant l'état général de la technique, non comme particulièrement pertinent | date de priorité et n'appartent technique pertinent, mais cité | s la date de dépôt international ou la enant pas à l'état de la |
| ou après d | anterieur, mais publié à la date de dépôt international | ou la théorie constituant la ba | se de l'invertis- |
| document n | MOLINGS & Links and Links | document particulièrement pen ètre considérée commo pour le la | tinent; l'inven tion revendiquée ne peut |
| autre citati | on ou pour une raises and de publication d'une | Y" document particulibration | ment consideré isolément |
| une exposi | ition ou tous autros martino orale, à un usage, à | ne peut être considere | inent; l'inven tion revendiquée |
| document n | Ublid avant to data it is in | documents de même contrar | cié à un ou plusieurs autres cette combinaison étant évidente |
| | | pour une personne du métier & document qui fait partie de la m | ême famillo do ber |
| ·4+4110 10 | a recherche internationale a été effectivement achevee | Date d'expedition du present ra | eme famille de brevets apport de recherche internationale |
| 14 .i | uin 2000 | | pport de recherche internationale |
| | | 21/06/2000 | |
| er adresse p | ostale de l'administration chargée de la recherche internationale | Fonctionnaire autorisé | |
| N | IL - 2280 HV Bijewijk | - Chommane autorise | |
| F | el. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, ax: (+31-70) 340-3016 | Danas | |
| | 0 (deuxième feuille) (juillet 1992) | Panzica, G | |



| Catégorie : | Identification des documents cités, avec,le cas échéant, l'indicationdes passages pertinents | no. des revendications visees |
|--------------|--|-------------------------------|
| X | SCHOEDON G. ET AL.: "Deactivation of macrophages with interleukin-4 is the key to the isolation of Tropheryma whippelii" JOURNAL OF INFECTIOUS DISEASES, vol. 176, no. 3, 1997, pages 672-677, XP002123743 cité dans la demande abrégé | 1,2 |
| X | ZAAIJER H.L. ET AL.: "De ziekte van Whipple" NEDERLANDS TIJDSCHRIFT VOOR GENEESKUNDE, vol. 143, no. 8, 20 février 1999 (1999-02-20), pages 388-392, XP002123744 abrégé | 1 |
| X , P | MULLER C. ET AL.: "Cultivation of T. Whippelii from peripheral blood mononuclear cells" GASTROENTEROLOGY, vol. 116, no. 4 part 2, – avril 1999 (1999-04) page A910 XP002123745 abrégé | 1 |
| X,P | RAOULT D. ET AL.: "Cultivation of the bacillus of Whipple's disease" THE NEW ENGLAND JOURNAL OF MEDICINE, vol. 342, no. 9, 2 mars 2000 (2000-03-02), pages 620-625, XP000913986 cité dans la demande le document en entier | 1-26 |
| A , P | KIM B-J ET AL.: "Identification of mycobacterial species by comparative sequence analysis of the RNA polymerase gene (rpoB)" JOURNAL OF CLINICAL MICROBIOLOGY, vol. 37, no. 6, juin 1999 (1999-06), pages 1714-1720, XP000913990 | 21–26 |
| A,P | HINRIKSON H.P.: "Detection of three different types of 'Tropheryma Whippelii' directly from clinical specimens by sequencing single-strand conformation polymorphism (SSCP) analysis and type specific PCR of their 16S-23S rbosomal intergenic spacer region" INTERNATIONAL JOURNAL OF SYSTEMATIC BACTERIOLOGY, vol. 49, octobre 1999 (1999-10), pages 1701-1706, XP000914233 | 21-26 |

2



Demande Internationale No PCT/FR 00/00754

| C.(suite) D | OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS | PCT/FR | 00/00754 |
|-------------|---|-----------|-------------------------------|
| Catégorie * | | | |
| | passages p | ertinents | no. des revendications visees |
| Υ . | MOLLET C. ET AL.: "rpoB sequence analysis as a novel basis for bacterial identification" MOLECULAR MICROBIOLOGY, vol. 26, no. 5, 1997, pages 1005-1011, XP000913977 abrégé alinéas '0004!-'0006! figure 1 | | 21-26 |
| | VON HERBAY A. ET AL.: "DIAGNOSTIC APPLICATION OF A POLYMERASE CHAIN REACTION ASSAY FOR THE WHIPPLE'S DISEASE BACTERIUM TO INTESTINAL BIOPSIES" GASTROENTEROLOGY, vol. 110, 1996, pages 1735-1743, XP000913982 le document en entier | | 21-26 |
| | | į | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | · |
| | (SLEIR de la deuvière to illustrations) | | |

